(19)대한민국특허청(KR) (12) 공개특허공보(A)

(51) Int. Cl. ⁶ C07D 211/22	(11) 공개번호 륙1999-0071666 (43) 공개일자 1999년09월27일
(21) 출원번호	10-1998-0703942
(22) 출원일자	1998년05월26일
번역문제출일자	1998년05월26일
(86) 국제출원번호	PCT/JP1996/03520 (87) 국제공개번호 WO 1997/19919
(86) 국제출원출원일자	1996년12월02일 (87) 국제공개일자 1997년06월05일
(81) 지정국	AP ARIPO특허 : 케냐, 레소토, 말라위, 수단, 스와질랜드, 케냐, 레소토,
	EA 유라시아특히 : 아르메니아, 아제르바이잔, 벨라루스, 키르기즈, 카자흐스 탄,
	EP 유럽특허 : 오스트리아, 벨기에, 스위스, 리히렌슈타인, 목일, 덴마크, : 페인, 프랑스, 영국, 그리스, 이탈리아, 룩셈부르크, 모나코, 네덜란드, 로두칼,
	국내특허:아임랜드, 암바니아, 오스트레일리아, 보스나아-헤르체고비나, 바이도스, 불가리아, 브라질, 캐나다, 중국, 쿠바, 체크, 에스토니아, 그루아, 헝가리, 이스라엘, 아이슬란드, 일본, 대한민국, 세인트루시아, 스리팅카, 라이베리아,
(30) 우선권주장	312407/19951995년11월30일일본(JP)
(71) 출원인	씨엔씨 신약연구소 이경하 경기도 화성군 태안읍 안녕리 146~141
(72) 발명자	하라무라 마사유키 일본국 시주오카켄 고텐바시 코마카도 1초메 135 주가이 세이야쿠 가부시키가이샤 하네이시 추요시
	일본국 시주오카겐 고텐바시 코마카도 1초매 135 주가이 세이야쿠 가부시키가이샤 쿠로마루 키요노리
•	일본국 시주오카켄 고덴바시 코마카도 1초메 135 주가이 세이야쿠 가부시키가이샤
(74) 대리인	신용길
심사청구 : 없음	

요약

[식중, R_1 은 수소원자, 저급알킬기 또는 아미노보호기를 나타내며, R_2 는 치환기를 갖고 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어 좋은 집소원자 함유 목소환을 나타내고, R_3 는 기 A—(CH_2) $_m$ —(여기서, A는 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환 또는 치환되어 있어도 좋은 자급시클로알킬기를 나타내고, m은 0~6의 정수를 타내며, 또한 $-(CH_2)_m$ —부분은 1개 이상의 치환기로 치환되어 있어도 좋다), 수소원자 또는 치환되어 있어도 좋은 저급! 킬기를 나타내고, R_4 는 수소원자 또는 저급알킬기를 나타내고, R_5 는 기 $-C(=NR_6)NH_2$, 기 -NH— $C(=NR_6)NH_2$ 또는 기 $-(CH_2)_n$ — NHR_6 (여기서, R_6 는 수소원자, 저급알킬기, 히드록시기, 아실기, 아실기, 자급알록시기, 저급알록시기, 저급알록시카르보! 기, 저급알콕시카르보닐옥시기, 또는 저급히드록시알킬카르보닐옥시기를 나타내고, n은 0~2의 정수를 나타내며, 또한- $(CH_2)_n$ —부분은 1개이상의 치환기로 치환되어 있어도 좋다)를 나타낸다]로 표시되는 슬파미드 유도체 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물은 우수한 항트롭빈 활성을 나타내고, 항형전 치료제 등의 의약으로서 유용하고, 더욱 경구투여가능하고 부작용이 작은 특징을 갖고 있다.

[선택도] 없음

명세서

기술분야

본 발명은 일반식(1)

[식중, R_1 은 수소원자, 저급알킬기 또는 아미노보호가를 나타내며, R_2 는 치환기를 갖고 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어 좋은 질소원자 함유 목소환을 나타내고, R_3 는 기 $A-(CH_2)_m-(G)$, A는 치환되어 있어도 좋은 아릴가, 치환되어 있어 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환 또는 치환되어 있어도 좋은 저급시클로알킬기를 나타내고, M은 $0\sim6$ 의 점수를 타내며, 또한 $-(CH_2)_m-$ 부분은 1개 이상의 치환기로 치환되어 있어도 좋다), 수소원자 또는 치환되어 있어도 좋은 저급! 킬기를 나타내고, R_4 는 수소원자, 저급알킬기 또는 아미노보호기를 나타내고, R_5 는 기 $-C(=NR_6)NH_2$, $1\sim NH-C(=NR_6)$ NH_2 또는 기 $-(CH_2)_n-NHR_6$ (G)기서, $1\sim NH-C(=NR_6)$ $1\sim NHR_6$ (G)기서, $1\sim NHR_6$ (G)기는 지급알콕시기, 지급알콕시기, 하스록시기, 아실기, 이실옥시기, 지급알콕시기, 지급 꼭시카르보닐기, 지급알콕시카르보닐옥시기, 또는 지급하드록시알킬카르보닐옥시기를 나타내고, $1\sim NHR_6$ (G) 점수를 내내며, 또한 $1\sim NHR_6$ (C)가 기관은 1개이상의 치환기로 치환되어 있어도 좋다)를 나타낸다]로 표시되는 신규한 숨파미드 유도 1에 관한 것으로, 더 상세하는 항트롬빈 저해활성을 갖는 숨파미드 유도체 또는 그의 약제학적으로 허용될 수 있는 염 또는 수화물 및 이들을 유효성분으로서 함유하는 것을 특징으로 하는 외약조성들에 관한 것이다.

베경기술

헐전은 응집한 혈소판과 피브린으로부터 되며, 협심증이나 심근경색 등의 허협성 심질환, 뇌경색 등의 뇌효관장해, 동맥! 전색전증, 폐색전증 등의 정맥혈전증이나 법발성(汎發性) 혈관내 혈액응고 증후군(DIC) 등의 발생이나 질병의 악화에 관 한다. 항혈전증약은 아스피린, 디피리다몰, 아프로스타질 등의 항혈소판약파 와파린(warfarin), 헤파린, 아르가트로반 등의 항원고약으로 분류되며, 그 중 항혈소판약의 다수는 경구용 약이나, 그의 효과에 대하여는 의문이 많다. 한편, 항용고약쪽은 7 구용 약으로는 와파린뿐이며, 비타민K에 김항하는 것으로 용고인자의 생산을 저해하나, 피부괴사나 최기형성(催奇形性)용 등의 부작용이 있으며, 또한 약물 상호작용이 많다. 따라서, 와파린과는 작용기전이 다른 경구용 항용고약의 출현이 2 상적으로 요망되고 있다.

트롬빈은 혈액응고의 최종 스텝의 활성인자에서 피브리노겐에 작용하여 피브린을 생성한다. 트롬빈 저해약으로 아르가트 반, 트리펩티드(D-Phe-Pro-Arg-H의 합성유도체)와 허루틴을 들 수 있으나, 모두 주사제이며, 혈전증의 치료나 예방에는 장기 투여가 가능한 경구용 약제가 바람직하다.

증래, 혈전형성에는 혈소판 응집이 중요하다고 고려되어 항혈소판약이 범용되어 왔다. 그러나, 최근에 이르러, 트롬빈이 용체를 통하여 혈소판 응집을 강력하게 유발하는 것이 명백하게 되고, 항트롬빈약은 트콤빈 수용체의 활성화를 저해하여 소판 응집도 억제하는 것으로 보고되어 있다(醫藥のあゆみ, 167, 484 (1993); Journal of Biological Chemistry, 268, 47 (1993); 동 268, 15605(1993) 등 참조).

또한, 경피적 관상동맥형성술(PTCA) 수시간후의 혈관평활근에서 트롬빈 수용체의 발현이 10배이상으로 되는 것에 대한 고도 있으며, 종래 치료법이 없었던 재협착의 예방에 항트롭힌 저해약이 사용할 수 있는 가능성이 있다. 따라서, 경구가능하고, 부작용이 적은 트롬빈저해약은 그의 개발이 조급히 요망되고 있는 것이 실상이다.

발명의 상세한 설명

본 발명자들은 상기 문제를 감안하여 경구가능하고, 부작용이 적은 황트롬빈약에 대하여 예의 연구를 거듭한 결과, 목점의 술파미드 유도체가 우수한 효과를 나타낼을 발견하고, 본 발명을 완성하였다.

즉, 본 발명은 일반식(1)

[식중, R_1 은 수소원자, 저급알킬기 또는 아미노보호기를 나타내며, R_2 는 처환기를 갖고 있어도 좋고, 또한 촉합되어 있어 좋은 집소원자 함유 복소환을 나타내고, R_3 는 기 $A-(CH_2)_m-$ (여기서, A는 처환되어 있어도 좋은 아릴기, 처환되어 있어 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환 또는 치환되어 있어도 좋은 저급시클로알킬기를 나타내고, m은 $0\sim6$ 의 정수롭타내며, 또한 $-(CH_2)_m-$ 부분은 1개 이상의 처환기로 치환되어 있어도 좋다), 수소원자 또는 치환되어 있어도 좋은 저급입기를 나타내고, R_4 는 수소원자, 저급알킬기 또는 아미노보호기를 나타내고, R_5 는 기 $-C(\Rightarrow NR_6)NH_2$, 기 $-NH+C(\Rightarrow NR_6)$ NH_2 또는 기 $-(CH_2)_n-NHR_6$ (여기서, R_6 는 수소원자, 저급알킬기, 히드록시기, 아실기, 아실옥시기, 저급알콕시기, 저급 꼭시카르보닐기, 저급암콕시키 또는 저급히드록시알킬카르보닐옥시기를 나타내고, n은 $0\sim2$ 의 정수를 나타내며, 또한 $-(CH_2)_n-$ 부분은 1개이상의 치환기로 치확되어 있어도 좋다)를 나타낸다]로 표시되는 신규한 슬파미드 유도되어 관한 것으로 더 상세히는 항목함인 저해활성을 갖는 숨파미드 유도체 또는 그의 약제학적으로 허용될 수 있는 염 또는 학문 및 이동을 유효성분으로서 함유하는 것을 특징으로 하는 의약조성물에 관한 것이다.

발명을 실시하기 위한 최량의 형태본 발명에 있어서, 특히 한정하지 않는 경우, 다음 용어는 아래의 의미를 나타낸다.

저급알칼기란 탄소수 1~6, 바람직하기로는 탄소수 1~4의 직쇄 또는 분지쇄상의 알칼기를 의미하며, 예를 들면 메틸기, 에틸기, r-프로필기, i-프로필기, r-부틸기, i-부틸기, s-부틸기, t-부틸기, 등을 둘 수 있다.

저급알콕시기란 판소수 1~6, 바람직하기로는 탄소수 1~4의 직쇄 또는 분지쇄상의 알킬옥시기를 의미하며, 예를 들면 대혹시기, 애목시기, n~프로폭시기, i~프로폭시기, n~부록시기, i~부록시기, t~부록시기, t~부록시기 등을 뜰 수 있다.

아미노보호기란 일반식(1)의 합성과정에 있어서, R₁이 결합하는 아미노기를 보호할 수 있는 기이면 좋고, 일반적으로 사할 수 있는 아미노보호기가 이용될 수 있다. 이와 같은 아미노보호기로서는, 예를 들면 포르밀기, 아세틸기, 벤조일기, 트플루오로아세틸기, 벤질옥시카르보닐기, 메톡시카르보닐기, t-부록시카르보닐기, 프타로일기, 벤질기, 토실기 등을 들 수 있으며, 바람직하기로는 t-부록시카르보닐기를 들 수 있다.

또한, 치환되어 있어도 좋은 아미노기란 치환기로서 전술한 아미노보호기외에 히드록시기, 치환되어 있어도 좋은 저급알 기, 치환되어 있어도 좋은 아실기, 예를 들면 치환되어 있어도 좋은 저급알콕시카르보닐기 또는 치환되어 있어도 좋은 저답알콕시카르보닐기, 치환되어 있어도 좋은 자료알콕시키, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어도 좋은 스플로알킬기, 치환되어 있어도 좋은 시클로알킬기, 치환되어 있어도 좋은 시클로알킬기, 치환되어 있어도 좋은 시클로알킬기, 치환되어 있어도 좋은 사결로알킬옥시기, 치환되어 있어도 좋은 아밀옥시기, 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환옥시기, 환되어 있어도 좋은 실릴기 등이 1개 이상 치환되어 있어도 좋은 아미노기를 의미하고, 예를 들면 메틸아미노기, 에틸아마노기, 아세틸아미노기, 디메틸아미노카르보닐아미노기, 페닐아미노기, p-톨루엔슐포닐아미노기, 메탄슐포닐아미노기, 대한슐포닐아미노기, 시클로펜틸아미노기, 시클로프로필아미노기, 에를아미노기, 아세틸아미노기, 아세틸아미노기, 아세틸아미노기, 아세틸아미노기, 아세틸아미노기, 아세틸아미노기, 아세틸아미노기, 아세틸아미노기, 마르루엔슐포닐아미노기, 메탄슐포닐아미노기, 시클로프로필아미노기 등을 들 수 있다.

또한 치환되어 있어도 좋은 저급알콕시기란 치환기로서 전기의 저급알킬기로 나타낸 것과 같은 기가 치환된 저급알콕시기를 의미하고, 예를 들면 줄루오로에콕시기, 플루오로에톡시기, 벤질옥시기 등을 둘 수 있다.

아틸기란 방향족탄화수소에서 수소원자 1개를 제외한 기이며, 예를 들면 페닐기, 물립기, 나프틸기, 크실릴기, 비페닐기, 안트릴기, 페난트릴기 등읍 둘 수 있으며, 바람직하기로는 페닐기, 나프틸기 등을 들 수 있다.

치환되어 있어도 좋은 아릴기란 전기 아릴기의 임의의 수소원자가 1개이상의 치환되어 있어도 좋은 저급알킬기, 치환되다 있어도 좋은 저급알콕시기, 한로겐원자, 히드록시기, 티율기, 치환되어 있어도 좋은 아미노기, 치환되어 있어도 좋은 이란기, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어도 좋은 아릴리, 치환되어 있어도 좋은 아릴리, 치환되어 있어도 좋은 아릴리, 치환되어 있어도 좋은 아릴리, 치환되어 있어도 좋은 아릴리를 함되어 있어도 좋은 지급알킬술포닐기, 치환되어 있어도 좋은 지급알킬술포닐기, 치환되어 있어도 좋은 시클로알킬티오기, 치환되어 있어도 좋은 술포낼옥시기, 치환되어 있어도 좋은 시클로알킬티오기, 치환되어 있어도 좋은 설로낼옥시기, 치환되어 있어도 좋은 이탈티오기, 치환되어 있어도 좋은 시클로알킬티오기, 치환되어 있어도 좋은 복소환옥시기, 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환옥시기, 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환목시기, 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환목시기, 의한되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환목시기, 의한되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환목시기, 2ー메틸페닐기, 등으로 치환되어 있어도 좋은 기를 의미하며, 예를 들면 6ー메틸페닐기, 1-나프틸기, 1-나프틸기, 3-메록시페닐기, 2-메록시페닐기, 2-메록시페닐기, 2-메록시페닐기, 2-메록시페닐기, 2-메록시페닐기, 2-메록시페닐기, 2-메록시페닐기, 2-메록시페닐기, 3-브로모-1-나프틸기, 6-레트목시-1-나프틸기, 1-나프틸기, 2-나프틸기, 5음 들 수 있으며, 바람직하기로는 2-페네틸페닐기, 6-헤드목시-1-나프틸기, 3-브로모-1-나프틸기, 2,3-디메즉시페닐기 등을 들수 있다.

지환되어 있어도 좋은 시클로말킬기란 단소수 3~7, 비람직하기로는 4~6의 시클로말킬기의 임의의 수소원자가 1개이신 치환기로 치환되어 있어도 좋은 기출 나타내고, 치환기의 예로서는 전기 아릴기와 같은 기출 나타낸다. 이와 같은 예로서 시클로프로필기, 시클로부틸기, 시클로팬질기, 시클로팬질기, 시클로팬질기, 시클로팬질기, 시클로팬질기, 시클로팬질기, 2-아미시클로팬질기, 2-카르복시시클로팬질기, 2-(6-메록시-1,4-벤조퀴논) 등을 둘 수 있으며, 바람직하기로는 시클로핵실기 등을 들 수 있다.

지환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 질소원자 함유 복소환이란 해테로원자로서 1개 이상의 질소원자를 함하고, 다시 산소원자, 황원자 등의 해테로원자를 함유하여도 좋은 3~7원환의 포화 또는 불포화 복소환을 의미하고, 또한 3~7원환이외의 방향환, 복소환, 시클로알킬환이 1개이상 축합하여도 좋다. 환상의 탄소원자에 결합하는 임의의 수소원:는 1개이상의 처환기로 치환되어 있어도 좋고, 이와 같은 치환기의 예는 전술한 아릴기의 치환기와 같은 것을 들 수 있다 질소원자 함유 복소환의 예로서는, 예를 물면 아지리단환, 아제티단환, 피를린환, 피를린환, 피를리한, 피를리한, 인들환, 인들환, 인물린환 이소인돌환, 목타히드로안돌환, 카르바줄환, 피리단환, 피레단환, 케늘린환, 디히드로퀴놀린환, 태트라히드로퀴놀린환 데카히드로퀴놀린환, 이소퀴놀린환, 테트라히드로퀴놀린환 데카히드로퀴놀린환, 이소리당한, 테트라히드로리는 이소인돌환, 인조리판, 미리단한, 피리단한, 피리당한, 피리다진환, 피리다진환, 피리다진환, 피리다진환, 피리다진환, 피리다진환, 피라진환, 디타고진환, 피라진환, 디타고진환, 파라진환, 대로리진환, 부린환, 인물리진환, 우사존환, 밴조옥사준환, 태오필리한, 구아난환, 프테리단환, 나프틸리단환, 퀴놀리단환, 뮈누클리단환, 인물리진환, 옥사존환, 밴조옥사중환,

소옥사줍환, 옥사진환, 페녹사진환, 티아졸환, 티아졸리단환, 벤조티아줍환, 이소티아출환, 티아진환, 옥사디아졸환, 옥/디아진환, 티아디아졸환, 티아디아진환, 디티아진환, 몰포린환 등을 돌 수 있으며, 이들 중, 피페리단환, 피페라진환, 이크 퀴놀린환, 테르라히드로이소퀴놀린환 등이 바람직하다. 치환기를 갖는 것으로서는 예를 들면, N-아세틸피페라진환, N-7, 톨루엔술포닐피페라진환, 4-매틸피페리단환 등을 바람직한 예로서 들 수 있다.

또한, 처환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환이란 헤테로원자로서 1개이상의 질소원자, 산소원자 또는 참원자를 함유하고 있는 3~7원환의 포화 또는 불포화 복소환을 의미하고, 다시 3~7원환 이외의 방향환, 복소환, 시클로 알킬환이 1개이상 축합하고 있어도 좋다. 환상의 탄소원자에 결합하는 임의의 수소원자는 1개이상의 처환기로 치환되어 어도 좋으며, 이러한 처환기의 예는 전술한 아릴기의 처환기와 같은 것을 들 수 있다. 이와 같은 복소환의 예로서는 전술한 질소원자 함유 복소환 이외에 예를 들면, 피란환, 푸란환, 테토라하드로피란환, 테트라하드로푸란환, 티오펜환, 밴조티오환, 디하드로밴조티오펜환, 텐조구란환, 이소벤조푸란환, 크로만환, 크로맨환, 디벤조푸란환, 이소크로만환, 폐녹사단환 크산단환, 티오앤환, 벤조디옥소란환, 티오란환 등을 들 수 있으며, 바람직하기로는 벤조티오펜환을 들 있다.

아실기란 카르목실산의 카르복실기의 이러를 제거한 기이며, 예를 들면 포르밍기, 아세틸기, 프로피오닐기, 부티릴기, 바리릴기, 옥살릴기, 막로빌기, 숙시닐기, 벤조일기, 플루오일기, 나프토일기, 프탈로일기, 피를리딘카르보닐기, 피리딘카르트닐기 등을 들 수 있으며, 바람직하기로는 아세틸기, 벤조일기 등을 들 수 있다. 또한 치환되어 있어도 좋은 아실기란 치환로서 저급알킬기, 기타 전기 저급알킬기로 표시되는 것과 같은 기로 치환된 아실기를 의미하며, 예를 들면 치환되어 있어 좋은 저급알킬카르보닐기, 치환되어 있어도 좋은 저급알킬아미노카르보닐기, 치환되어 있어도 좋은 저급알킬옥시카르보기, 아미노카르보닐카르보닐기 등을 들 수 있다.

아심옥시기란 아실기에 산소원자가 결합한 기를 의미하며, 예를 들면 아세록시기, 벤조일옥시기 등을 들 수 있다.

저급알콕시카르보일기란 저급알콕시기에 카르보일기가 결합한 기름 의미하며, 알콕시부분의 탄소수가 1~6, 바람직하기는 1~4의 기를 나타낸다. 예를 들면, 메콕시카르보일기, 애콕시카르보일기, n-프로폭시카르보일기, i-프로폭시카르보일기, i-프로폭시카르보일기, i-프로폭시카르보일기, i-부록시카르보일기, i-부록시카르보일기, i-부록시카르보일기, 등을 들 수 있으며, 바람직하기는 메록시카르보일기, 애록시카르보일기 등을 들 수 있다.

저급알콕시카르보님옥시기란 저급알콕시카르보님기에 산소원자가 결합한 기이며, 알콕시부분의 탄소수가 1~6, 바람직: 기로는 1~4의 기를 나타낸다. 예를 들면, 메록시카르보님옥시기, 에록시카르보닐옥시기, n~프로폭시카르보닐옥시기, +로쪽시카르보닐옥시기, n~부록시카르보닐옥시기, +부록시카르보닐옥시기, n~부록시카르보닐옥시기, t~부록시카르보닐옥시기, n~부록시카르보닐옥시기, n를 들 수 있다.

하드록시알킬카르보닐옥시란 전기 저급알킬기에 1개이상의 허드록시기가 치환된 기에 카르보닐옥시기(COO)가 결합한 : 를 나타내며, 예를 들면, 허드록시매틸카르보닐육시기, 2-히드록시예틸카르보닐육시기, 2,3-다히드록시프로필카르보닐 시기 등의 알킬부분의 탄소수가 1~6. 바람직하기로는 1~4의 기를 들 수 있다.

합로겐원자로서는 불소원자, 염소원자, 브롬원자 또는 요드원자를 들 수 있다.

저급알킬숩포님기란 전기 저급알킬기에 슬포닐기가 결합한 기이며, 탄소수가 1~6, 바람직하기로는 1~4의 것을 들 수 \$으며, 예를 들면 메틸술포닐기, 에틸술포닐기, n~프로필술포닐기, i-프로필숩포닐기 등을 들 수 있다.

또한, 아밀술꼬님기란 전기의 아릴기에 슬포님기가 결합한 기를 의미하며, 예름 들면 페닐슬포닐기, 나프림슬포닐기 등0 바람직한 예로서 들 수 있다.

지환되어 있어도 좋은 저급알킬습포닐기 및 치환되어 있어도 좋은 아릴습포님기는 전기 저급알킬승포닐기 및 아릴슬포닐의 탄소원자에 결합하는 임의의 수소원자가 1개 이상의 치환기로 치환되어 있어도 좋은 기흘 나타내며, 치환기의 예로서전기 아릴기의 치환기로서 기재한 것과 같은 것을 들 수 있다. 이와 같은 예로서는, 예컨대, p-클쿠엔슬포닐기, 트리플루로메탄술포닐기 등을 들 수 있다.

치환되어 있어도 좋은 아미노슬포닐기란 전기의 치환되어 있어도 좋은 아미노기에 슬포닐기가 결합한 기로, 예를 돌면 때 아미노술포닐, 벤질아미노슬포닐기 등을 들 수 있다.

치환되어 있어도 좋은 저급알콕시술포널기란 전기 치환되어 있어도 좋은 저급알콕시기에 술포날기가 결합된 기를 의미하며, 예를 들면 메록시술포닐기, 벤질옥시술포닐기 등이 바람직한 예로서 둘 수 있다.

치환되어 있어도 좋은 시클로알필옥시술포닐기란 치환되어 있어도 좋은 시클로알킬기에 산소원자를 개재하여 술포닐기? 결합된 기륜 의미하며, 예름 들면 시클로핵실옥시습포닐기, 시플로펜틸옥시술포닐기 등을 들 수 있다.

치환되어 있어도 좋은 시클로알킬습포닐기란 전기 치환되어 있어도 좋은 시클로알킬기에 숨포닐기가 결합된 기로, 예를

면 시클로헥실숩포닐기, 시클로펜틴술포닐기 등을 들 수 있다.

치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환습포닐기란 치환되어 있어도 좋은 복소환기에 술포닐기가 결합 기품 의미하며, 예를 들면 4-퀴늘릴술포닐기, 8-테트라히드로퀴놀릴술포닐기 등을 바람작한 예로서 들 수 있다.

또한, 처환되어 있어도 좋은 술포닐기란, 치환되어 있어도 좋은 저급알킬술포닐기, 치환되어 있어도 좋은 시클로알킬술포닐기, 치환되어 있어도 좋은 시클로알킬욕시술포닐기, 치환되어 있어도 좋은마미노술포닐기, 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 목소완술포닐기, 치환되어 있어도 좋은 저급알콕시술포닐기 또는 치환되어 있어도 좋은 아릴술포팅기를 나타낸다.

치환되어 있어도 좋은 카르복실기란 전기 치환되어 있어도 좋은 아실기에 옥시기가 결합된 기를 의미하며, 예를 돌면 메 카르보닐옥시기, 에틸카르보널옥시기, 이소프로필카르보닐옥시기, 패널카르보닐옥시기, 시클로핵실카르보닐옥시기 등 등 수 있다.

저급알콕시알킬기란 전기 저급알콕시기에 저급알킬기가 결합된 기를 의미하며, 예를 들면 메톡시메틸기, 메톡시애틸기, 부족시메틸기, 1-에톡시에틸기, 1-(이소프로폭시)메릴기 등을 들 수 있다. 또한 저급알콕시알킬기의 알콕시기 또는 알킬 의 부분은 전기 알킬기에서 나타낸 치환기와 같은 기로 치환되어 있어도 좋다.

저급하드록시암킬기란 전기 저급알킬기에 1개 이상의 하드록시기가 치환된 기를 의미하며, 예를 들면 허드록시메틸기, 2 히드록시에틸기, 1-히드록시에릴가, 3-허드록시-n-프로필기, 2,3-디히드록시-n-부틸기 등을 풀 수 있다. 또한 저급히! 록시알킬기의 알킬기의 부분은 전기 알킬기로 나타낸 치환기와 같은 기로 치환되어 있어도 좋다.

저급아미노알킬기란 전기 치환되어 있어도 좋은 아미노기에 전기 저급알킬기가 결합된 기를 의미하며, 예를 들면 는부틸 미노떼틸기, 아미노메틸기, 2~아미노에틸기, 벤짐아미노메틸기, 메틸아미노메틸기, 2~메틸아미노메틸기, 등은 둘 수 있는 또한 저급아미노알킬기의 알킬기의 부분은 전기 알킬기에서 나타낸 치환기와 같은 기로 치환되어 있어도 좋다.

저급카르복실암킬기란 전기 치환되어 있어도 좋은 카르복실기에 전기 처급알킬기가 결합된 기로, 예쁜 들면, 아세팅옥시 릴기, 2-아세팅옥시에틸기, 에릴카르보닐옥시메틸기, 시클로핵실카르보닐옥시메틸기, 시클로프로필카르보닐옥시메틸기 이소프로필카르보닐옥시메틸기 등을 들 수 있다. 또한 저급카르복실알킬기의 알킬기의 부분은 전기 알킬기에서 나타낸 5 환기와 같은 기로 치환되어 있어도 좋다.

저급카르보닐아미노알킴기란 전기 치환되어 있어도 좋은 아실기에 전기 저급아미노알킴기가 결합된 기름 의미하며, 예를들면, 아세틸아미노메틸기, t~부틸옥시카르보닐아미노메틸기, 에틸카르보닐아미노메틸기, 에틸카르보닐아미노메틸기, (세틸아미노메틸기, 벤질옥시카르보닐아미노에틸기 등을 돕 수 있다. 또한 저급카르보닐아미노알킴기의 아미노기 또는 일기의 부분은 전기 알킬기에서 나타낸 차환기와 같은 기로 치환되어 있어도 좋다.

치환되어 있어도 좋은 저급알킬티오기란 전기 치환되어 있어도 좋은 저급알킬기에 티오기가 결합된 기로, 예름 들면 메틸오기, 에틸티오기, 이소프로필티오기, t-부틸티오기 등을 들 수 있다.

치환되어 있어도 좋은 시클로알킬티오기란 전기의 치환되어 있어도 좋은 시클로알킬기에 티오기가 결합된 기를 의미하며 예를 들면 시클로프로필티오기, 시클로부틸티오기, 시클로펜틸티오기, 시클로헥실티오기 등을 들 수 있다.

치환되어 있어도 좋은 아릴타모기란 전기의 치환되어 있어도 좋은 아릴기에 티오기가 결합된 기로, 예를 들면 패닐티오기 1-나프틸티오기, 2-나프틸티오기 등을 돌 수 있다.

치환되어 있어도 좋고, 축합되어 있어도 좋은 복소환티오기란 전기의 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 소환기에 티오기가 결합된 기로, 예를 들면 4~퀴늘릴티오기, 8~터트라히드로퀴놀릴티오기 등을 들 수 있다.

치환되어 있어도 좋은 술포닐옥시기란 전기의 치환되어 있어도 좋은 술포닐기에 육시기가 결합된 기로, 예를 들면 p-톨릭 엔술포닐옥시기, 메탄술포닐옥시기 등을 들 수 있다.

치환되어 있어도 좋은 시클로알침옥시기란 전기의 치환되어 있어도 좋은 시클로말킴기에 목시기가 결합된 기로, 예를 들 시클로프로필옥시기, 시클로펜틸옥시기, 4-아미노시클로핵실옥시기 등을 들 수 있다.

치환되어 있어도 좋고, 축합되어 있어도 좋은 복소환옥시기란 전기의 치환되어 있어도 좋고, 축합되어 있어도 좋은 복소(기에 옥시기가 결합된 기를 의미하며, 예를 들면 4~귀놀림옥시기, 8~대트라히드로귀놀림옥시기 등을 들 수 있다.

치환되어 있어도 좋은 심말기란 전기 치환되어 있어도 좋은 저급알길기 또는 치환되어 있어도 좋은 아릴기가 동일 또는 《이한 1~3개 결합된 실밀기를 나타내며, 예를 들면 트리메틸실릴기, 트리메릴실립기, E-부틸디메닐실립기, E-부틸디메닐 릴기, 트리이소프로필실릴기 등을 들 수 있다. 또한, $\neg(CH_2)_m$ \neg 부분 및 $\neg(CH_2)_n$ \neg 부분에서 치환되어 있어도 좋은 치환기로서는 전기 아릴기의 치환기로서 기재된 것고 같은 것을 물 수 있다.

본 발명 화합물은 약제학적으로 허용될 수 있는 염을 형성할 수 있으며, 이와 같은 염으로서 예를 들면 염산염, 브롬화수: 산염, 요드화수소산염, 황산염, 집산염, 인산염 등의 무기산염; 숙신산염, 욕실산염, 푸발산염, 말레인산염, 젖산염, 타르 르산염, 시트르산염, 아세트산염, 글리콜산염, 메탄술폰산염, 돌루앤술폰산염 등의 유기산염을 풀 수 있다. 또한, 본 발명 화합물 및 그의 약제학적으로 허용가능한 염은 수화물을 형성할 수 있다. 더욱이, 본 발명 화합물은 각종의 입체구조를 2 수 있으며, 예를 들면 키랄(chira!) 탄소원자를 중심으로 생각할 때, 그의 절대배치는 D체, L체, DL체의 어느 것이어도 좋. 이들 화합물도 본 발명에 포함된다. 특히, 일반식(1)중의 치환페닐알라닌 잔기중의 키랑 탄소원자의 절대배치는 L체가 비 직하다.

일반식(1)로 표시되는 화합물에 있어서, R_3 의 A가 치환되어 있어도 좋은 아립기, 예를 들면 벤질기, 나프릴기 등을 나타는 화합물, 특히 R_3 가 1~나프릴메릴, 2~페네틸벤질기, 3~브로모나프릴기, 1~이소퀴놀릴기, 2,3~디메록시벤질기 또는 6 히드룩시나프릴기인 화합물은 의약으로서 특히 우수한 효과를 나타내며, 본 발명의 임부를 구성한다.

또한, 일반식(1)에 있어서, Ro가 기 (2)~(6)

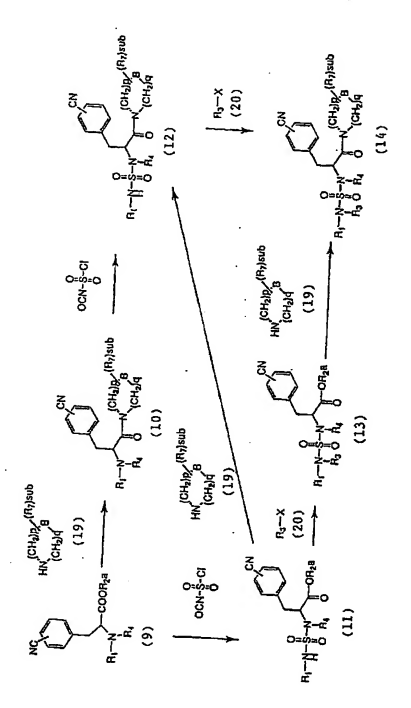
[식중, $(R_7)_{\rm sub}$ 는 기 $(2)\sim(6)$ 중의 탄소원자에 결합하는 1개 이상의 임의의 수소원자가 동일 또는 상이한 R_7 로 치환되어! 어도 좋은 것을 의미하고, R_7 는 치환되어 있어도 좋은 저급암길기, 치환되어 있어도 좋은 아렇기, 치환되어 있어도 좋은 다급암콕시기, 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환, 산소원자, 히드록시기, 치환되어 있어도 좋은 아기, 치환되어 있어도 좋은 아이노기, 치환되어 있어도 좋은 카르복실기, 치환되어 있어도 좋은 아십옥시기, 할로겐원자, : 환되어 있어도 좋은 지급암길술포날기, 치환되어 있어도 좋은 아릴술포날기, 저급암목시암길기, 저급하드목시알길기, 저 아미노암길기, 저급카르복실알길기, 저급카르보닐아미노암길기를 나타낸다. 8는 탄소원자, 산소원자, 황원자 또는 NR

 $_8$ (여기서, R_8 은 수소원자, 치환되어 있어도 좋은 저급할킬기, 아미노보호기, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어도 좋은 살포닐기. 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환을 나타낸다)는 나타내며, p 및 q는 동일 또는 상이한 것으로서, $0\sim5$ 의 정수를 나타내나, 다만, p+q가 1, 2, 3, 4 또는 5의 어느 하나이다 및 s는 동일 또는 상이한 것으로서, $0\sim5$ 의 정수를 나타내나, 다만, r+s가 0, 1, 2, 3, 4 또는 5의 어느 하나이다]의 어느 하나인 화합물, 그 중에서도 R_2 가 특히 기(2)인 경우, 특히 치환되어 있어도 좋은 피폐라지닐기 또는 치환되어 있어도 좋은 피폐라지닐기 또는 치환되어 있어도 좋은 피폐라지닐기인 화합물, 보다 바람직하기로는 R_2 가 N-이세탈피폐라지닐기, 4-메탈피폐라디닐기, N-(N,N-디메뮐아미노르보닐)피폐라지닐기, 메탄술포닐피폐라지닐기, 벤젠술포닐피폐라지닐기, p-돌루엔슬포닐피폐라지닐기인 화합물도 의외로서 우수한 효과를 나타내며, 본 발명에 포함된다.

또한, 일반식(1)에 있어서, R_5 가 $-C(=NR_6)NH_2$ (여기서, R_6 는 수소원자, 저급알킬기, 히드록시기, 아실기, 아실옥시기, : 급알콕시기, 저급알콕시카르보닐기, 저급알콕시카르보닐옥시기 또는 저급히드록시알킬카르보닐옥시기록 나타낸다)인 호합물, 특히 $-C(=NH)NH_2$ 인 화합물도 바람직한 태양으로서 를 수 있다.

더욱이 상기에서 나타낸 R_2 , R_3 및 R_5 의 바람직한 치원기를 동시에 2개 또는 3개 갖는 화합물은 특히 바람직한 화합물로 들 수 있다.

다음에 일반식(1)로 표시되는 술파미드 유도체의 제조방법에 대하여 설명한다. 본 밥명 화합물은 목적으로 하는 화합물이 적합한 반응의 조합에 의해 제조할 수 있으며, 아래에 대표적인 반응 스킴을 식으로 나타내나, 이하의 방법에만 한정되는 은 아니다.



(식중, R_1 , R_3 , R_4 , R_6 , R_7 , $(R_7)_{sub}$, B, p 및 q는 전기와 동일한 의미를 나타내고, R_{2a} 는 수소원자 또는 저급알킬기를, R는 저급알킬기를, X는 항로겐원자, 하드록시기, 알칸술포날기, 아릴술포날기 등의 이탈기를 나타낸다).

상기 반용스킴에 있어서, 일반식(1), (11), (12), (13), (14), (15), (16), (17) 및 (18)은 문헌 미기재의 신규화합물이다. { 반식(3)의 화합물은 예를 들면 일본국 특표평5~503300호 공보에 기재된 방법에 동일하게 하여 제조할 수있다.

일반식(10)의 확합물은 일반식(9)의 확합물 및 일반식(19)의 확합물을 축합반용시킴으로서 얻을 수 있다. 여기서, 사용되축합반응으로서는 예를 들면, 통상 사용되는 활성에스테르법, 산무수물법, 아지드법, 산플로라이드법, 각종 축합재 등, " 티드 합성의 기초와 실제"(1985년 丸품 발행)에 나타난 방법 등을 둘 수 있다. 사용되는 축합제로서는 N,N- 디시클로핵심 카르보디이미드(DCC), 수용성 카르보디이미드(WSCI), 카르보닐디이이다졸(CDI), 디패널포스포맆아지드(DPPA), Bop / 약, Pybop 시약 등, 용상 사용되는 시약을 들 수 있다. 일반식(19)의 화합물은 동상 일반식(9)의 화합물에 대하여 1.0~10.0 당량, 바람직하기로는 1.0~5.0당량 사용한다.

일반식(11)의 화합물은 일반식(9)의 화합물로부터, 적당한 용매중, 염기존재하 또는 부존재하에서 적당한 알코올류 및 여돌면 클로로슬포널이소시아네이트 등의 이소시아네이트류를 반응시킴으로서 카르바메이트 화합물을 얻는다. 여기서 사용되는 용매로서는 테트라하드로푸란, 디옥산, 디클로로때탄, 에틸아세테이트 등을 들 수 있으며, 또한 염기로서는 트리에 아인, 패리딘 등의 유기 염기를 들 수 있다. 또한 알코올류로서는 는부틸알코몰, 벤질알코올 등이 사용되며, 또한 클로로를 포널이소시아네이트 대신에 포스겐 등을 사용하여 반응시킬 수 있다. 이 반응은 통상 ~80℃~30℃의 온도조건하, 0.1~2시간 반응에서 수행될 수 있다. 이 반응에서, 사용되는 이소시아네이트류는 홍상 일반식(9)의 화합물에 대하여 1.0~5.0년량, 바람직하기로는 1.0~1.2단량 사용되다. 얻어진 트바메이트 화합물은 합보호함으로서 아민화합물로 유도할 수 있다.

일반식 (12)의 화합물은 상기 일반식(11)의 화합물을 얻을 때와 동일한 반응을 일반식(10)의 화합물로부터 행하든가, 또는 상기 일반식(10)의 화합물을 얻을 때와 동일한 축합반응을 일반식(11)의 화합물로부터 행함으로서 얻을 수 있다.

일반식(13)의 화합물은 일반식(11)의 화합물로부터 통상 사용되는 알킬화, 아릴화 반응에 의해 얻어진다. 즉, 적당한 용명 중, 디에톡시아자디카르복실레이트(DEAD)-트리페닐포스핀 등에 의해 활성화한 일반식(20)으로 표시되는 알코울류(X가 드록시인 경우)를, 또는 염기 존재 또는 부존재하에서 일반식(20)으로 표시되는 할라이드 화합물 등(X가 할로겐원자 등인 경우)를 반응시킴으로서 얻어진다. 알코움류인 일반식(20)의 화합물로서는, 예를 들면 메탄율, 에탄율, 페뇰, 벤질알코용 2,3-디메톡시벤질알코용, 1-나프탈렌메탄율, 3-브로모-1-나프탈렌메탄율, 2-페네틸벤질알코용 등, 바람직하기로는 2, 디메콕시벤질알코용, 1-나프탈렌메탄율, 2-페네틸벤질알코용 등을 두 수 있으며, 할라이드 화합물인 일반식(20)의 화합로서는, 예를 들면 벤질브로마이드, 1-나프탈렌메탈원과 2등을 들수 있으며, 할라이드 화합물인 일반식(20)의 화합로서는, 예를 들면 벤질브로마이드, 1-나프틸멘델탈르라이드 등, 바람직하기로는 벤질브로마이드 등을 들수 있다. 이 공에서 사용되는 용매로서는 디클로르메탄, 물로로포함, 테트라히드로푸란, 벤젠 등을 들수 있으며, 할라이드 화합물 등을 반응시키는 경우에 사용하여도 좋은 염기로서는 수산화나트륨, 탄산칼롬, 탄산수소나트륨 등을 들수 있다. 반응온또는 50℃~100℃, 반응시간은 1~240시간의 범위에서 행할 수 있다. 또한 일반식(20)의 화합물은 통상 일반식(11)의 화합물 대하여 1.0~5.0당량의 범위에서 사용할 수 있다.

일반식(14)의 화합물은 상기 일반식(11)의 화합물로부터 일반식(13)의 화합물로 얻은 경우와 동일한 반응을 일반식(12)의 화합물에 적용함으로서, 또는 상기 일반식(9)의 화합물로부터 일반식(10)의 화합물을 얻는 경우와 동입한 축합반응을 일 식(13)에서 행함으로서 제조할 수 있다.

일반식(15)의 화합물은 적당한 용매중, 염기 존재하 또는 부존재하에서 일반식(14)의 화합물에 황화수소를 반응시킴으로 얻을 수 있다. 여기서 사용되는 용매로서는 피리딘, 매탄울, 에탄율, n-프로판율, i-프로판을 등을 들 수 있으며, 염기를 *.* 용하는 경우, 염기로서는 피리딘, 트리에틸아민, 디에틸아만 등을 들 수 있다. 반응온도는 0~100℃, 반응시간은 1~72시간의 범위에서 했함 수 있다.

일반식(16)의 화합물은 일반식(15)의 화합물로부터 적당한 용매증, 염기 존재하 또는 부존재하에서 알길할라이드류를 빈 시킴으로서 제조할 수 있다. 알킬할라이드류로서는, 예를 돌면 페림아이오다이드, 예탈아이오다이드 등, 바람직하기로는 때탈아이오다이드 등을 들 수 있다. 이 공정에서 사용될 수 있는 용매로서는 아세론, 메탄을, 아세토니트릴, 테트라히드로 푸란 등을 들 수 있으며, 염기를 사용하는 겸우는 피리딘, 트리에틸아민, 디에틸아민 등의 염기를 사용할 수 있다. 반응은 0~100℃의 온도조건하, 0.1~10시간에서 행할 수 있다. 또한, 여기서 사용하는 알킬할라이드류는 일반식(9)의 화합물에 대하여 1.0~20.0당량의 법위에서 사용할 수 있다.

일반식(17)의 화합물은 일반식(14)의 화합물에 저급알코올 용맥중, 강산을 가함으로서 얻을 수 있다. 여기서 사용되는 저 알코올 용매란 메탄을, 에탄을, n-프로판을, i-프로판을 등을 를 수 있다. 또한 강산으로서는 염산, 황산, 질산, 아세트산 p-톨루엔슬폰산, 메탄슬폰산 등, 또는 이들의 혼합산을 사용할 수 있다. 강산은 일반식(14)의 화합물에 대하여 1~1000 량, 바람직하기로는 100~300 당량으로 사용할 수 있다. 반용온도는 -30~30℃, 반용시간은 1~48시간의 범위에서 행후 수 있다.

일반식(1)의 화합물은 적당한 용매중, 일반식(16)의 화합물에 암모늄염류 또는 알침암모늄염류를 반응시키던가, 일반식 (17)의 화합물에 암모니아를 반응시킴으로서 얻어진다. 여기서 사용되는 암모늄염류로서는, 예를 들면 히드록시암모늄이테이트 등을 들 수 있고, 몽상 일반식(16)의 화합물에 대하여 1.0~2.0 당량 사용된다. 알칠암모늄염류로서는, 예를 들면 떼털암모늄아세테이트 등을 들 수 있고, 통상 일반식(16)의 화합물에 대하여 1.0~2.0 당량의 범위에서 사용될 수 있다. 공정에서 반응은도는 0~100℃, 반응시간은 1~72시간의 범위에서 수행할 수 있다.

또한, 본 발명 확합물의 일부를 구성하는 일반식(18)의 확합물은 일반식(14)의 화합물로부터 동상 행하여지는 환원반응을 행함으로서 제조할 수 있다. 여기서 사용되는 환원반응으로서는, 예를 들면 백금, 팔라듐, 탄소-팔라듐, 탄소-백금, 라네 닉켈 등의 촉매존재하에서 수소를 참가시키는 방법 또는 영화주석, 아연, 황화나트륨, 알루미늄아말감, 영화제1크롬, 나! 륨티오슐페이트, 나트륨보로하이드라이드, 리튬알루미늄할라이드 등의 동상 사용되는 환원제를 사용하여 환원시키는 방을 들 수 있다. 이 공정에서 반응온도는 ~80~100℃, 반응시간은 1~72시간의 범위에서 수행할 수 있다.

이와 같이 하여 얻어지는 일반식(1)의 확합물은 추출, 결정화, 재결정, 각종 크로마토그래피 등의 통상의 확확조작에 의해 분리 정제할 수 있다. 본 발명 확합물은 적당한 부형제, 희석제, 보조제, 습운제, 활택제, 담채 등, 기타 향료, 착색제, 강 재, 방향제, 보존제 등과 함께 제제확할 수 있다. 예를 들면, 과립제, 세립제, 산제, 정제, 캅셀제, 시럽제, 액제, 현탁제, 제, 동결건조제 등의 경구 또는 정맥내, 근육내 또는 피하루여 등의 주사재로서 사용할 수 있다. 또한 파프제, 연고제 등으로 재형화하여 경피 흡수제로서도 사용할 수 있다. 더욱이 좌제로서도 사용할 수 있다.

고형제제를 제조할 때에 사용되는 부형제로서는, 예를 들면 락토오즈, 자당, 전분, 탈크, 셀루로오즈, 텍스트린, 카오린, 산황습 등읍 사용될 수 있다. 경구투여름 위한 액체제제, 즉 유제, 시럽제, 현탁제, 액제 등은 일반적으로 사용되는 불활상인 희석제, 예를 들면 물 또는 식물유 등을 함유할 수 있다. 액체제제에 있어서는 젤리틴과 같은 흡수될 수 있는 물질의 집중에 함유시켜도 좋다. 비경구투여의 제제, 즉 주사제, 좌제 등의 제조에 사용되는 용제 또는 현탁제로서는 예를 들면 물, 프로필렌글리콜, 폴리에틸렌글리콜, 벤질알코율, 에틸 올레에이트, 레시틴 등을 들 수 있다. 좌제에 사용될 수 있는 기제, 서는, 예를 들면 카카오 버터, 유화카카오 버터, 라우린 버터, 위협을 등을 들 수 있다. 제제의 조제방법은 통상의 방법에 르면 좋다.

본 발명 화합물을 사람에 투여하는 경우는 환자의 연령, 성별, 병체, 체증, 증상, 체질 등에 따라 적당하게 선택할 필요가으나, 통상 일반식(1)의 화합물로서 1일 0.1~1800 mg, 바람직하기로는 1~600 mg의 범위를 1일 1회 또는 적당한 간적로 2~3회 나누어 투여하여도 좋으며, 간헐 투여하여도 좋다.

실시예

이하, 본 발명을 참고에 및 실시예를 들어 더욱 상세히 설명하나, 본 발명은 이들에 한정되는 것은 아니다.

참고에 1Nα~(tert-부틸옥시카르보닐)~3~시아노페닐알라닌~4~아세틸피페라지드의 합성Nα~(tert-부틸옥시카르보닐)~3~아노페닐알라닌 2.45 g (8.44 mmol: 1.0 eq)를 디클로로메탄 30 ㎡ 및 애틸아세태이트 30 ㎡에 용해하고, 수용성 카르타이미드 염산염(WSCI) 3.2 g (16.9 mmol: 2.0 eq) 및 아세틸피페라진 1.19 g (9.28 mmol: 1.1 eq)을 가하고, 그대로 2.5일간 교반하였다. 물을 가하고, 디클로로메탄으로 추출하였다. 유기상을 포화 탄산수소나트륨 수용액 및 묽은 염산으세착하고, 이어서 물로 세척하였다. 무수 황산나트룹으로 건조하고, 감압하에서 용매를 제거하였다. 잔류물을 칼럼크로미토그래피(和光 C~200: 이동상 디클로로메탄→디클로로메탄중 메탄을 2.5%→5%→7.5%)하여 Nα~(tert-부틸옥시카보보닐)~3~시아노페닐알라닌~4~아세틸피페라지드 2.31 g (5.78 mmol: 수율 68%)를 얻었다.

NMR (CDC(2): 5:1.40(9H,s) 2.09(3H,d J=4.95Hz)

2.92~3.27(2H,m) 3.33~3.72(8H,m) 4.82(1H,br) 5.39(1H,br)

7.33~7.56(4H,m)

참고에 23-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 염산염의 합성Na-(tert-부틸옥시카르보닐)-3-시아노페닐알라닌-4-세팀피페라지드 2.31 g (5.78 mmol: 1.0 eq)를 디클로로메란 25 ㎡에 용해하고, 빙냉하 트리플루오로아세트산 25 ㎡을 하고, 그대로 16시간 교반하였다. 감압하 용매를 제거하고, 플루엔으로 공비한 후, 잔류물에 4N-염산-디옥산 용액을 가 고, 감압하에서 용매를 제거하였다. 매탄율을 가하여 공비한 후, 에테트를 가하여 생성된 침전물을 여과한 후, 세척하고, 조하여 3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 염산염 2.2 g (5.3 mmol: 수울 92%)를 얻었다.

NMR (DMSO): 8:2.08(3H,s) 3.14~3.77(10H,m)

4.80(1H,br) 7.42~7.87(4H,m)

참고에 3Nα~(tert~부틸옥시카르보닐)~4~시아노페닐알라닌~4~아세틸피페라지드의 합성참고에 1과 유사한 방법으로 하ί Να~(tert~부틸옥시카르보닐)~4~시아노페닐알라닌~4~아세틸피페라지드 2.0 g (4.99 mmol: 수율 73%)를 얻었다.

NMR (CDC l_3): δ : 1.39(9H,s) 2.09(3H,d J=5.94Hz)

2.94~3.73(10H,m) 4.84(1H,br) 5.32(1H,br) 7.32(2H,d,J=8.09Hz)

7.58(2H,d,J=8.09Hz)

참고에 44~시아노페닐알라닌-4~아세틸피페라지드 염산염의 합성참고에 2와 유사한 방법으로 하여 4~시아노페닐말라닌 4~아세틸피페라지드 염산염 0.93 g (3.1 mmol: 수율 100%)를 얻었다. 실시예 1Nα~(tert-부릴옥시카르모닐아미노슐포닐)~3~시아노페닐알라닌~4~아세틸피페라지드의 합성집소 기류하, 클로. 슐포닐이소시아네이트 2.02 g (14.3 mmol: 1.2 eq)을 다클로로메탄 20 ㎢에 용해하고, ~40℃~~30℃로 한다. 다클로로 탄 20 ㎢에 용해한 tert-부탄율 1.06 g (14.3 mmol: 1.2 eq)을 천천히 적하하고, 종료후, ~40℃~~30℃에서 2.5시간 교 하고, ~78℃로 하였다. 다클로로메탄 100 ㎢에 용해한 3~시아노페닐알라닌~4~아세릴피페라지드 염산염 4 g (11.9 mm 1.0 eq) 및 트리에틸아민 4.33 g (4.28 mmol: 3.6 eq)를 천천히 적하하였다. 서서히 반응온도를 율려 실온으로 하고, 그로 20시간 교반한다. 포화 탄산수소나트륨 수용액을 가하고, 다플로로메탄으로 추출하였다. 유기상을 묽은 염산으로 세환하고, 이어서 물로 세척을 2회 행하였다. 무수 황산나트륨으로 건조하고, 감압하에서 용매를 제거하였다. 잔류물을 컬럼을로마토그래피(和光 C~200: 이동상 다플로로메탄→다클로로메탄중 메탄음 2%)하여 Na~(tert-부틸옥시카르보닐아미노술 닐)~3~시아노페닐알라닌~4~아세틸피페라지드 3.38 g (7.05 mmol: 수율 59%)를 얻었다.

NMR (CDC ℓ_9): δ : 1.46(9H,s) 2.09(3H,d J=2.97Hz)

2.95~3.70(10H,m) 4.88(1H,br) 6.30(1H,br) 7.31~7.60(4H,m)

8.45~9.10(1H,br)

실시여 2Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(1-나프틸메틸)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성Nα (tert-부틸옥시카르보닐아미노슬포닐)-3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 200 mg (0.42 mmol: 1.0 eq)을 다큼. 로메탄 2 ㎡에 용해하고, 교반하면서 1-나프탈렌메탄을 68 mg (0.42 mmol: 1.0 eq) 및 트리퍼닐포스핀 110 mg (0.42 mmol: 1.0 eq)을 가하였다. 다클로로메탄 1 ㎡에 용해한 디에틸아조디카르복실레이트 73 mg (0.42 mmol: 1.0 eq)율 찬히 적하하고, 종료후, 실온에서 64시간 교반하였다. 감압하에서 용매를 제거하고, 잔류물을 컬럼크로마로그래피(和光 200: 이동상 다클로로메탄→다클로로메탄중 에틸아세테이트 20%→60%→75%)하여 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(1-나크틸메틸)아미노술포닐)-3~시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 170 mg (0.274 mmol: 수용 65%)를 얻었다.

NMR (CDC ℓ_3): δ : 1.40(9H,s) 2.04(3H,d J=7.91Hz) 2.50~3.57(10H,m)

4.39(1H,m) 5.35(2H,m) 6.21(1H,d J=7.59Hz) 7.27~8.15(11H,m)

실시예 3Nα-(1-나프틸메틸아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성Nα-(tert-부틸옥시카르보(1-나프틸메틸)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 170 mg (0.274 mmol: 1.0 eq)을 다클로로메! 1 ㎡ 및 포화 염화수소 - 에탄을 용액 5 ㎡에 용해하고, 20시간 방치하였다. 감압하에서 용매품 제거하고, 얻어진 Nα-(1-나프틸메틸아미노슬포닐)-3-에톡시이미노카르보닐페닐알라닌-4-아세틸피페라지드(Feb-Ms: 566(M+H))를 포화 암모! 아 - 에탄을 용액 5 ㎡에 용해하고, 1주일간 방치하였다. 감압하에서 용매를 제거하고, 잔류물을 칼립크로마토그래피(富: 시리시아 DM1020: 이동상 에틸아세테이트 - 메탄을 20%→50%)하여 Nα-(1-나프릴메틸아미노술포닐)-3-아미디노페! 알라닌-4-아세틸피페라지드 120 mg (0.224 mmol: 수율 82%)를 얻었다.

Fab-Ms: 537 (M+H)+NMR (CDCl₃): δ: 1.95(3H,brs) 2.63~3.60(10H,m) 3.83~4.02(1H,br)

4.15~4.32(1H,br) 4.35~4.57(1H,br) 6.60~8.10(13H,m)

실시에 4Nc-(디메틸아미노슬포닐)-3-시아노페닐알라닌-4-아세릴피폐라지드의 합성3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피 라지드 염산염 200 mg (0.59 mmol : 1.0 eq)를 디클로로메탄 20 ㎡에 용해하고, 빙냉하 천천히 디메틸슬파모일클로라 드 84.7 mg (0.59 mmol: 1.0 eq)을 적하하고, 실온으로 하면서 16시간 교반하였다. 물을 가하고, 디클로로메탄으로 추천하였다. 포화 탄산수소나트륨 수용액, 묽은 염산, 물로 순차 세척하고, 무수 황산나트륨으로 건조하고, 감압하에서 용매를 제거하여 Nc-(디메틸아미노슬포닐)-3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피폐라지드 80 mg (0.2 mmol : 수율 33%)를 얻었다.

NMR (CDC ℓ_3): δ : 2.09(3H,brd, J=5.28Hz) 2.66(6H,brd, J=4.94Hz)

3.10~3.81(10H,m) 4.43(1H,dd J=16.83 7.26hz) 5.65(1H,d,J=9.57Hz)

7.28~7.68(4H,m)

실시예 5Nc~(디메틸아미노술포닐)~3~아미디노페닐알라닌~4~아세틸피페라지드의 합성실시예 3과 유사한 방법으로 수행 하여 Nc~(디메틸아미노술포닐)~3~아미디노페닐알라닌~4~아세틸피페라지드 38 mg (0.09 mmol : 수율 46%)를 얻었다

NMR (DMSO) : δ :: 1.97(3H,s) 2.50(6H,t,J=1.82Hz) 2.70~3.70(10H,m)

4.40(1H,br) 6.70~7.25(1H,br) 7.32~7.34(2H,d,J=4.62Hz)

7.60~7.68(2H,m)

실시예 6Nα-(tert-부틸옥시카르보닐아미노술포닐)-4-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성실시예 1과 유서한 방법으로 수행하여 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐아미노술포닐)-4-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 510 mg (1.06 mmol : 수율 71%)를 얻었다.

NMR (CDC l_3): δ : 1.46(9H,s) 2.09(3H,d J=3.96Hz)

3.05(2H,d,J=7.26Hz), 3.00~3.20(1H,br) 3.25~3.78(7H,br) 4.90(1H,br)

6.36(1H,dd,J=18.8 8.58Hz) 7.36(2H,d,J=8.09Hz) 7,60(2H,d,J=8.09Hz)

8.65~9.25(1H,br)

실시예 7Nα~(벤짐(tert-부틸옥시카르보닐)아미노술포닐)-4~시아노페닐알라닌~4~아섀틸피페라지드의 합성실시예 2와 : 사한 방법으로 수행하여 Nα~(벤질(tert-부틸옥시카르보닐)아미노술포닐)-4~시아노페닐알라닌~4~아세틸피페라지드 80 mg (0.14 mmo) : 수율 40%)를 얻었다.

NMR (CDC ℓ_3): δ : 1.44(9H,s) 2.07(3H,brs) 2.70 \sim 3.63(10H,m)

4.28~4.60(1H,br) 4.80(2H,brs) 6.23(1H,brs) 7.16~7.70(9H,m)

실시에 8Nα-(벤질(tert-부틸옥시카르보님)아미노술포님)-3-시아노페님알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성실시예 2와 : 사한 방법으로 수행하여 Nα-(벤질(tert-부틸옥시카르보닐)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 0.8 (1.4 mmol : 수윱 50%)를 얻었다.

NMR (CDC ℓ_3): δ : 1.46(9H,s) 2.08(3H,s) 2.55~3.60(10H,m)

4.19~4.42(1H,m) 4.75~4.89(2H,m) 6.11(1H,d,J=7.26Hz)

7.25~7.71(9H.m)

실시에 9Nα-(밴질아미노슬포날)-4-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성실시에 3과 유사한 방법으로 수행한 여 Να-(벤질아미노슬포닐)-4-아미디노페닐암라닌-4-아세틸피페라지드 52 mg (0.107 mmol : 수율 87%)를 얻었다.

NMR (DMSO): δ : 1.97(3H,s) 2.75~3.85(12H,m) 4.38(1H,m)

7.19~7.90(12H.m)

실시예 10Nα-(벤질아디노술포널)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성실시예 3과 유사한 방법으로 수행 여 Να-(벤질아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 600 mg (1.23 mmol : 수올 87%)를 얻었다.

NMR (DMSO) : δ : 1.96(3H,s) 2.75~3.60(10H,m) 3.57(1H,d,J=14.84Hz)

3.78(1H,d,J=14.85hz) 4.41(1H,m) 6.30~7.43(7H,m) 7.55~7.80(2H,m)

실시에 11Nα~(tert-부틸육시카르보닐(2~나프릴메틸)아미노술포닐)~3~시아노패닐알라닌~4~아세틸피페라지드의 합성실 예 2와 유사한 방법으로 수행하여 Nα~(tert~부틸옥시카르보닐(2~나프릴메틸)아미노술포닐)~3~시아노패닐알라닌~4~아/ 딜피페라지드 170 mg (0.27 mmol : 수율 65%)를 얻었다.

NMR (CDC ℓ_3): δ : 1.47(9H,s) 2.24~2.62(2H,m) 2.73~3.55(8H,m)

3.98~4.24(1H,m) 4.99(2H,d,J=2.93Hz) 6.28(1H,brs) 7.10~8.00(11H,m)

실시예 12Nα-(2-나프릴메틸아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성실시예 3과 유사한 방법 로 수행하여 Nα-(2-나프틸매틸아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 116 mg (0.21 mmol : 수율 78%)를 얻었다.

Fab-Ms: $537(M+H)+ NMR (DMSO): \delta: 1.96(3H,s) 2.76~4.00(10H,m) 4.47(1H,m)$

7.32~7.92(11H,m)

실시에 13Nα-(tert-부틸옥시카로보닐(2~시클로핵실에틸)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 힘실시에 2와 유사한 방법으로 수행하여 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(2~시클로핵실에틸)아미노술포닐)-3~시아노페닐알라닌-4~아세틸피페라지드 200 mg (0.34 mmol : 수율 80%)를 얻었다.

NMR (CDC ℓ_3): δ : 0.80~1.78(13H,m) 1.50(9H,s) 2.10(3H,br)

2.94~3.70(12H,m) 4.68~4.88(1H,br) 6.14~6.30(1H,br) 7.40~7.76(4H,m)

실시에 14Nα-(2-시글로헥실에틸아미노술포널)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성실시에 3과 유사한 법으로 수행하여 Nα-(2-시글로헥실에틸아미노슬포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 100 mg (0.197 mmd : 수율 58%)를 얻었다.

Fab-Ms: 507(M+H)+ NMR (DMSO): δ: 0.60~0.76(13H,m) 1.99(3H,s) 2.28~3.65(12H,m)

4.36~4.50(1H,m) 7.24~7.76(4H,m)

실시에 15Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(3-페닐---프로필)아미노슬포닐)-3-시아노팬닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합실시에 2와 유사한 방법으로 수행하여 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(3-페닐---프로필)아미노슬포닐)-3-시아노페닐알라, 4-아세틸피페라지드 250 mg (0.42 mmol : 수을 99%)를 얻었다.

NMR (CDC ℓ_3): δ : 1.47(9H,s) 1.80~2.01(2H,m) 2.07(2H,brd,J=4.87Hz)

2.54~2.70(2H,m) 2.84~3.67(12H,m) 4.46~4.82(1H,m) 5.98~6.10(1H,m)

7.10~7.76(9H,m)

실시에 16Nα-(3-페닐-n-프로필아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성실시에 3과 유사한 : 법으로 수행하여 Nα-(3-페닐-n-프로필아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피패라지드 130 mg (0.25 mmoi : 수율 60%)를 얻었다.

Fab-Ms: $515(M+H)+ NMR (DMSO): \delta: 1.53~1.70(2H,m) 1.98(3H,s) 2.30~2.63(2H,m)$

2.75~3.55(12H,m) 4.38(1H,dd,J=7.26 7.26Hz) 7.10~7.72(9H,m)

실시예 17Nα-(tert-부팀옥시카르보닐(2-페닡벤질)아미노술포닐)-3~시아노페닐알라닌-4~아세틴피페라지드의 합성실시 2와 유사한 방법으로 수행하여 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(2-페닐벤칠)아미노숲포닐)-3~시아노페닐알라닌-4~아세틸피 페라지드 250 mg (0.38 mmol : 수율 92%)를 얻었다.

NMR (CDC ℓ_3): δ : 1.36(9H,s) 2.09(3H,brd,J=5.61(Hz) 2.74~3.57(10H,m)

4.60~4.78(3H,m) 6.14(1H,brd,J=8.58Hz) 7.18~7.75(13H,m)

실시예 18Nα-(2-페닐벤질아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성실시예 3과 유사한 방법으 수행하여 Nα-(2-페닐벤질아미노슬포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라자드 90 mg (0.16 mmol : 수율 41%)-얻었다.

Fab-Ms: $563(M+H)+ NMR (DMSO): \delta: 1.98(3H,s) 2.56~3.88(12H,m) 4.30~4.45(1H,m)$

7.10~7.68(13H,m)

실시에 19Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(3-페닐옥시벤질)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성시에 2와 유사한 방법으로 수행하여 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(3-페닐옥시벤질)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌--4 아세틸피페라지드 230 mg (0.34 mmol : 수을 82%)를 얻었다.

Fab-Ms: 662(M+H)+ NMR (CDCl₃): 5:1.42(9H,s) 2.07(3H,brd,J=4.39Hz) 2.70~3.60(10H,m)

4.38~4.55(1H,m) 4.77(2H,s) 6.25(1H,brd, J=7.31Hz) 6.80~7.75(13H,m)

실시에 20Nα-(3-페닐옥시벤질아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성실시예 3과 유사한 방

으로 수행하여 Nα-(3-페닐옥시벤질아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌~4-아세틸피패라지드 138 mg (0.24 mmol : 율 68%)를 얻었다.

Fab-Ms: 579(M+H)+ NMR (DMSO): δ: 1.96(3H,s) 2.74~3.80(12H,m) 4.30~4.50(1H,m)

6.80~7.70(15H.m)

실시예 21Nα-(tert-부틸육시카르보닐(4-페닐벤질)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성실시 2와 유사한 방법으로 수행하여 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(4-페닐벤질)아미노슬포닐)-3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드를 얻었다.

NMR (CDC l_3): δ : 1.47(9H,s) 2.04(3H,d,J=3.90Hz) 2.60~3.78(10H,m)

4.10~4.55(1H,m) 4.70~5.04(2H,m) 6.25~6.37(1H,m) 7.20~7.88(13H,m)

실시예 22Nα-(4-페닐벤질아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성실시예 3과 유사한 방법으 수행하여 Nα-(4-패닐벤질아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지도 90 mg (0.16 mmol : 수옲 38%)-얻었다.

Fab-Ms: 563(M+H)+ NMR (DMSO): δ: 1.96(3H,s) 2.64~3.90(12H,m) 4.34~4.50(1H,m)

7.12~7.80(14H,m)

실시에 23Nα-(tert-부틸옥시카르보님(1-나프틸메틸)아미노슬포닏)-3-시아노페닐알라닌 에틸에스테르의 합성실시에 25유사한 방법으로 수행하여 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(1-나프틸메틸)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌 예틸에스테르 245 mg (0.46 mmol: 수울 91%)을 얻었다.

NMR (CDC l_2): δ : 1.20(3H,t,J=7.10Hz) 1.46(9H,s) 2.80~3.02(2H,m)

3.75~3.90(1H,m) 3.92~4.18(2H,m) 5.24(1H,d,J=16.49Hz)

5.45(1H,d,J=16.50Hz) 5.95(1H,d,J=6.6Hz) 7.18~8.18(11H,m)

실시예 24Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(2-페네틸밴짚)아이노술포닐)-3-시아노페닐알라닌 -4-아세틸피페라지드의 합성 시예 2와 유사한 방법으로 수행하여 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(2-페네틸밴질)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌 -4-세틸피페라지드 340 mg (0.50 mmol: 수읍 100%)용 얻었다.

NMR (CDC12): 6:1.39(9H,s) 2.06(3H,m) 2.78~3.67(14H,m)

4.56~4.90(3H,m) 6.08(1H,d,J=8.28) 7.05~7.77(13H,m)

실시에 25Nα-(2-짹네틸벤질아미노슬포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피패라지드의 합성실시에 3과 유사한 방법로 수행하여 Nα-(2-페네틸벤질아미노슬포닐)-3-아미디노패닐알라닌-4-아세틸피페라지드 179 mg (0.30 mmol : 수율 72%)를 얻었다.

Fab-Ms: 591(M+H)+ NMR (DMSO): δ : 1.96(3H,brs) 2.70~4.00(16H,m) 4.40~4.55(1H,br)

7.04~7.88(14H,m)

실시에 26Na-(tert-부팀옥시카르보닐(2-페닐벤질)아미노술포닐)-3~시아노페닐알라닌 에틸에스테르의 합성실시예 2와 사한 방법으로 수행하여 Na-(tert-부틸육시카르보닐(2-째닐벤질)아미노술포닐)-3~시아노페닐알라닌 에틸에스테르 130 mg (0.22 mmoi: 수을 44%)을 얻었다.

NMR (CDC l_3): δ : 1.18(3H,t,J=7.31Hz) 1.38(9H,s) 3.06(2H,d,J=5.85Hz)

4.02~4.13(1H,m) 4.12(2H,q,J=6.82Hz) 4.77(2H,dd,J=26.8 17.06Hz)

5.95(1H,d,J=6.82Hz) 7.16~7.60(13H,m)

실시예 27Na-(tert-부팅옥시카르보닐(3-페닐옥시벤질)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌 에틹에스테르의 합성실시예

와 유사한 방법으로 수행하여 Nα-(tert-부팀옥시카르보닐(3-패닐옥시벤질)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌 에틸에스 테르 270 mg (0.46 mmol: 수율 93%)을 얻었다.

NMR (CDC ℓ_3): δ : 1.20(3H,t,J=7.07Hz) 1.44(9H,s) 2.90~3.14(2H,m)

3.88~4.00(1H,m) 4.04~4.10(2H,q,J=7.31Hz) 4.77(2H,dd,J=43.4 15.6Hz)

5.97(1H,d,J=6.35Hz) $6.80\sim7.60(13H,m)$

실시예 28Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(2-페네탈벤질)아미노술포닐)~3-시아노페닐알라닌 에틸에스테르의 합성실시예 25 유사한 방법으로 수행하여 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(2-페네틸벤질)아미노술포닐)~3-시아노페닐알라닌 예틸에스테르 180 mg (0.30 mmol: 수울 61%)을 얻었다.

NMR (CDC ℓ_3): 5: 1.16(3H,t,J=7.07Hz) 1.36(9H,s) 2.72~3.05(6H,m)

 $3.90 \sim 4.00(1 \text{H,m}) 4.09(2 \text{H,q,J}=7.31 \text{Hz}) 4.73(2 \text{H,d,J}=3.41 \text{Hz})$

5.87(1H,d,J=6.82Hz) 7.00~7.53(13H,m)

실시예 29Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(4-페닐벤질)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌 에틸에스테르의 합성실시예 2와 사한 방법으로 수행하여 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(4-페닐벤질)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌 에틸에스테르 230 mg (0.40 mmoi: 수율 81%)을 얻었다.

NMR (CDC1₃): 8: 1.15(3H,t,J=7.09Hz) 1.51(9H,s) 2.90~3.10(2H,m)

3.88(1H,dd,J=5.94 5.94Hz) 4.00~4.09(2H,m) 4.85(2H,dd,J=64.33 15.51Hz)

5.92(1H,d,J=6.6Hz) 7.28~7.70(13H,m)

실시에 30Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(3~페닐-2-(피플리단-1-일카르보닐)-n-프로필)아미노술포닐)-3-시아노페닐알리에틸에스테르의 합성Nα-(tert-부틸옥시카르보닐아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌 에틸에스테르 200 mg (0.5 mmoi: 1.0 eq)을 디클로로메탄 2 ㎡에 용해하고, 교반하면서 3-페닐-2-(피플리단-1-일카르보닐)-n-프로필알코올 117 mg (0 mmoi: 1.0 eq) 및 트리페닐포스핀 92 mg (0.5 mmoi: 1.0 eq)를 가했다. 디클로로메탄 1 ㎡에 용해한 디에틸아조디카트실래이트 87 mg (0.5 mmoi: 1.0 eq)을 천천히 적하하고, 종료후, 실온에서 5일간 교반했다. 60 ℃에서 가열하고, 5시간반하고, 다시 용매를 클로로포름으로 대체하고, 5시간 환류 교반했다. 감압하에서 용매를 제거하고, 잔류물을 칼럼크로미리데 (和米 C-200: 이동상 에틸아세테이트 : n-헥산=1:1→2:1)하여 Nα-(tert-부릴옥시카르보닐(3-페닐-2-(피를 단-1-일카르보닐)-n-프로필)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌 애틸에스테르 45 mg (0.073 mmoi: 수율 15%)을 얻었다.

NMR (CDC ℓ_3): 8: 1.15~1.35(3H,m) 1.40~1.85(4H,m)

1.49 및 1.50(9H,2×s) 2.47~2.66(1H,m) 2.70~3.00(2H,m) 3.04~3.54(6H,m)

3.30~4.54(5H,m) 6.06~6.20(1H,m) 7.10~7.68(9H,m)

실시에 31Na-(tert-부틸육시카르보닠(3,3-디페닐-n-프로필)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성실시에 2와 유사한 방법으로 수행하여 Na-(tert-부틸욕시카르보닐(3,3-디페닐-n-프로필)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 68 mg (0,10 mmol: 수울 24%)을 얻었다.

Fab-Ms: 696(M+Na)+ NMR (CDCl₃): 5:1.51(9H,s) 2.00~2.13(2H,m) 2.28~2.47(2H,m)

2.80~3.62(12H,m) 3.88~4.00(1H,m) 4.64~4.80(1H,m)

6.15~6.27(1H,m) 7.14~7.80(14H,m)

실시예 32Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(3,3-디페닐-n-프로필)아미노슬포닐)-3-시아노페닐알라닌 에틸에스테르의 합성을 시예 2와 유사한 방법으로 수행하여 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(3,3-디페닐-n-프로필)아미노슬포닐)-3-시아노페닐알리닌 에틸에스테르 219 mg (0.37 mmol: 수울 74%)을 얻었다.

Fab-Ms: 614(M+Na) +NMR (CDCl₂): δ: 1.15(3H,t,J=7.09Hz) 1.46(9H,s) 2.28~2.41(2H,m)

3.06~3.20(2H,m) 3.52~3.65(2H,m) 3.93(1H,1,J=7.76Hz)

4.01~4.17(2H,m) 4.24(1H,dd,J=13.2 6.27) 5.92(1H,d,J=7.26Hz)

7.15~7.56(14H.m)

실시에 33Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(2,2-디페닐에틸)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 200 mg (0.43 mmoi: 1.0 eq)을 후로포름 4 mt에 용해하고, 교반하면서 2,2-디페닐에탄을 256 mg (1.29 mmoi: 3.0 eq) 및 트리페닐포스핀 238 mg (1. mmoi: 3.0 eq)을 가했다. 클로로포룸 1 mt에 용해한 디에틸아조디카르복실레이트 225 mg (1.29 mmoi: 3.0 eq)을 천천 적하하고, 종류후, 5시간 환류 교반하였다. 감압하 용매를 제거하고, 잔류물을 칼럼크로마토그래피(和光 C-200: 이동상클로로페탄: 에틸아세테이트 = 1: 1 →2: 3 →1: 2)하여 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(2,2-디페닐에틸)아미노술포닐)-5 시아노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 255 mg (0.38 mmoi: 수율 90%)을 얻었다.

NMR (CDC ℓ_3): δ : 1.56(9H,s) 2.03(3H,d,J=7.92Hz) 2.55~3.81(14H,m)

5.10~5.28(1H,br) 7.32~7.70(14H,m)

실시에 34N α -(tert-부틸옥시카르보닐(2-메톡시메목시벤질)아미노술포닐)-3~카르보티오아미드페닐알라닌-4~아세틸피라지드의 합성N α -(tert-부틸옥시카르보닐(2-메톡시메목시벤질)아미노술포닐)-3~시아노페닐알라닌-4~아세틸피테라지! 390 mg (0.62 mmol)을 피라던 3 때와 트리에털아민 6 때의 혼합액에 넣고, 실온하 황화수소가스를 30분간 버블링한 후 3일간 방치하였다. 반응용액에 물 40 ml 및 에틸아세터이트 40 ml를 가하고, 2N HCJ을 가하고, 수층을 pH 4로 한 후에 분액하였다. 유기층은 1N HCJ, 이어서 물로 세척한 후에 무수 황산나트륨상에서 건조후, 감압 증류하고, 얻어진 잔사를 칼터로마토그래피(富士시리시아화학 NH-DM-1020 : 이동상 에틸아세태이트중 메탄율 9%)하여 N α -(tert-부틸옥시카르보(2-메톡시메톡시벤질)아미노술포닐)-3~카르보티오아미드페닐알라닌~4~아세틸피페라지드 301 mg (0.45 mmol: 수옵 73%)을 얻었다.

NMR (CDC ℓ_3): δ : 1.40(9H,s) 2.08(3H,s) 2.99~3.80(10H,m)

 $3.48(3H,s) 4.72 \sim 4.95(3H,m) 5.18(1H,d J=7Hz)$

5.21(1H,d J=7Hz) 6.16(1H,brd J=8Hz) 6.96~7.70(10H,m)

실시에 35

Nc-(tert-부틸옥시카르보닐(2-메톡시메록시벤즿)아미노술포님)-3-아미디노페닐말라닌-4-아세틸피페라지드의 함:

Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(2-대록시메록시벤질)아미노술포닐)-3-카르보티오아미드페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 165 mg (0.25 mmol)을 아세돈 2 ㎡에 현탁하고, 메릴아이오다이드 353 mg을 가하고, 50분간 가열 환류하였다. 반응액 감압하 중류하고, 얻어진 잔사에 메탄을 2 ㎡와 암모늄아세테이트 29 mg을 가하고, 4시간 가열 환유한 후, 반응액을 감압 중유하고, 얻어진 잔사를 칼럼크로마토그래피(實士시리시아화학 NH-DM-1020 : 이동상 에틸아세테이트중 메탄을 9%후 메틸렌클로라이드중 메탄을 9%)하여 Na-(tert-부틸옥시카르보닐(2-메록시메록시벤질)아미노술포닐)-3-아미디노페닐입라닌-4-아세틸피페라지드 101 mg (0.16 mmol: 수율 63%)을 얻었다.

NMR (DMSO): δ : 1.29(9H,s) 1.97(3H,s) 2.85~3.60(10H,m) 3.36(3H,s)

4.58(1H,m) 4.71(2H,s) 5.20(2H,s) 6.93~8.31(12H,m)

실시예 36Nα-(2-히드록시볜질)아미노술포널)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성Nα-(tert-부틸옥시키보닐(2-메록시메즉시벤질)아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드를 메탄을 1 ㎡에 넣고, 4N HCI 이아세테이트 용액 1 ㎡을 가하고, 17시간 실온에서 교반한다. 반응액을 감압 증류하여 Nα-(2-히드록시벤질)아미노슬포날 3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 염산염을 얻었다.

NMR (DMSO): δ : 1.97(3H, s), 2.80~3.80(12H, m), 4.50~4.60(1H, m),

6.71~9.48(15H, m).

이중의 17 mg (0.032 mmol)을 남기고, 나머지 부분을 칼럼크로마토그래피(富士시리시아화학 NH-DM-1020 : 이동상 ជ 틸렌블로라이드중 메탄을 20%)하여 Nα-(2-히드목시벤질)아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 (mg (0.106 mmol: 수율 합하여 90%)을 얻었다.

NMR (DMSO): δ : 1.94(3H,s) 2.50~3.60(10H,m) 3.84(2H,s)

4.45~4.47(1H,m) 5.00~6.60(6H,br) 6.69~7.72(8H,m)

실시에 37Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(1-나프틸메틸)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌 4-메탄슐포닐피페라지드의 합 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(1-나프틸메틸)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌 애립에스테르 6.46 g (12.02 mmol)을 0 탄음 40 ㎢에 용해하고, 2N-NaOH 40 ㎢를 가하였다. 실온에서 16시간 교반하였다. 감압하 용매를 제거하고, 시트르산을 가하여 pH=3~4까지 산성화하여 고왜를 생성시켰다. 상충액을 제거하고, 에틸아세테이트 : 을 : 메탄을 = 30 : 10 : 1의 합액을 가한 후, 에틸아세테이트충만을 분리하여 무수 아세트산나트롭에서 건조하였다. 감압하에서 용매를 제거하여 № (tert-부틸옥시카로보닐(1-나프틸메틸)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌 5.74 g (94%)을 얻었다.

1N-NMR (CDC ℓ_3): δ : 1.34(9H,s) 3.01 ~3.16(2H,m) 4.01(1H,t,J=5.4Hz)

5.34(2H,s) 7.34~7.94(11H,m)

얻어진 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(1-나프틸때릴)아이노술포닐)-3-시아노페닐알라닌 1 g (1.962 mmol)용 디클로로때 50 때에 용해하고, 빙녕하, 디메틸아미노피리딘 480 mg (3.924 mmol), 1-메틸-3-(3-디메틸아미노프로필)-카르보디이미드 염산염 753 mg (3.924 mmol), 1-메탄술포닐피페라진 염산염 591 mg (2.945 mmol)용 가하고, 3시간 교반하였다 물을 가하고 디클로로메탄으로 추출하고, 포화 탄산수소나트륨 수용액 및 묽은 염산으로 세척하고, 이어서 물로 세척하였다. 무수 아세트산나트륨으로 건조하고, 감압하에서 용매를 제거하였다. 잔류물을 칼립크로마토그래피(이동상 에틸아세테이트: n-헥산=1:1)로 정제하여 Nα-(tert-부틸옥시카르보닐(1-나프틸메틸)아미노술포닐)-3-시아노페닐알라닌 4-메미술포닐피페라지드 300 mg (23%)을 얻었다.

이하, 뮤사하게 하여 얻었다.

실 시 예	구 조 식	MS	NMR(ôvalue)			
37			CDCl3: 1.34(9H,s) 2.17-2.23(IH,m) 2.60(3H,s) 2.64-2.67(2H,m) 2.77-2.97 (5H,m) 3.45-3.48(2H,m) 4.32-4.34(1H,m) 5.28(2H,m) 6.08(1H,d,J=7.80Hz) 7.19-7.50(8H,m) 7.76-8.02(3H,m)			
38			CDGl3: 1.40(9H,s) 2.76-3.52(10H,m) 4.50-4.53(1H,m) 5.36(2H,s) 7.38-8.07(12H,m)			
39			CDCl3: 0.81-1.01(4H,m) 1.42(9H,s) 2.49-2.73(2H,m) 2.87-2.93(3H,m) 3.20-3.58(6H,m) 4.32(1H,bs) 5.37(2H,q,J=13.1Hz) 6.03(1H,d,J=7.7Hz) 7.36-8.14(11H,m)			
40			CDCl3: 1.42(9H,s) 2.45-3.18(8H,m) 2.83(6H,s) 3.30-3.56(2H,m) 4.29-4.31 (1H,m) 5.27-5.43(2H,m) 6.06(1H,d,J=7.4Hz) 7.30-8.14(11H,m)			
실 시 예	구 조 식	MS	NMR(6value)			
41			CDCl3:1.41(9H,s)2.65-3.51(10H,m)3.73(3H,s)4.32(1H,q,J=13.3)5.33-5.37 (2H,m)6.02(1H,d,J=7.5Hz)7.30-8.10(11H,m)			
42			CDCl3 :1.42(9H,s)1.78-1.86(1H,m)2.15-2.97(7H,m)3.14(2H,s)3.40-3.65 (2H,m)3.74(3H,s)4.28-4.34(1H,m)5.32-5.37(2H,m)6.11(1H,d,J=7.4Hz)7.32- 8.18(11H,m)			
43			CDCl3 :1.42(9H,s)2.46-2.75(2H,m)2.85-2.92(3H,m)3.22-3.58(5H,m)4.27- 4.31(1H,m)5.27-5.44(2H,m)6.07(1H,d,J=7.5Hz)7.27-8.15(11H,m)			
44			CDCl3 :1.25-1.53(6H,m)1.43(9H,s)2.68-2.72(2H,m)2.80-2.82(1H,m)2.89- 2.92(1H,m)3.17~3.25(1H,m)3.50-3.57(1H,m)4.33-4.35(1H,m)5.26-5.38 (2H,m)6.21(1H,d,J=7.3Hz)7.30-8.11(11H,m)			
실 시 예	구 조 식	MS	NMR(5value)			

45			CDCl3 :1.30(4.5H,s)1.40(4.5H,s)2.29-4.72(9H,m)5.20-5.34(2H,m)6.17 (0.5H,d,J=7.4Hz)6.26(0.5H,d,J=7.4Hz)7.17-7.88(15H,m)
46			CDCl3:1.44(9H,S)1.96-2.55(4H,m)2.27(3H,d,J=10.2Hz)2.83-3.03(4H,m) 3.45-3.71(4H,m)4.24-4.36(1H,m)5.31-5.36(2H,m)7.36-8.10(11H,m)
47			CDCl3 :1.41(9H,s), 1.48(9H,s)2.65-2.70(3H,m)2.82-2.92(2H,m)3.01-3.18 (2H,m)3.32-3.44(3H,m)4.32(1H,q;J=6.9Hz)5.35(2H,q,J=13.0Hz)6.09 (lH,d,J=7.5Hz)7.30-8.10(11H,m)
48			CDCl3 :0.90(3H,t.J=6.63Hz)1.43(9H,s)2.61-2.70(3H,m)2.83-2.96(2H,m) 3.13-3.26(2H,m)3.34-3.51(3H,m)4.14-4.22(2H,m)4.31-4.38(IH,m)5.32-5.39 (2H,m)6.16(1H,d,J=7.38Hz)7.29-7.39(3H,m)7.50-7.61(5H,m)7.85-8.11 (3H,m)
실 시 예	구조식	MS	NMR(δvalue)
49			CD3OD: 1.42(9H.s) 2.80-2.98(5H,m)3.30-3.33(2H,m)3.49-3.56(2H,m)3.61-3,70(1H,m)4.41-4.46(1H,m)5.29-5.40(2H,m)6.26-6.28(1H,m)6.58 (1H,d,J=8.54Hz)6.72-6.74(1H,m)7.35-7.38(3H,m)7.51-7.58(5H,m)7.84-7.91 (2H,m)8.09-8.24(2H,m)
50			CDCL3:1,44(9H,s)2.07-2.13(3H,m)2.25(3H,s)2.31-2.36(1H,m)2.64-2.70 (1H,m)2.82-2.99(3H,m)3.37-3.61(2H,m)4.36-4.39(1H,m)5.29-5.45(2H,m) 6.13-6.16(1H,m)7.32-7.41(3H,m)7.52-7.59(5H,m)7.84-7.92(2H,m)8.09-8.13(1H,m)
51			CDCl3 :1.34(9H,s)2.28-2.31(1H,m)2.67-2.97(7H,m)3.54-3.58(2H,m)4.30- 4.33(1H,m)5.20-5.37(2H,m)6.08(1H,d,J=7.48Hz)6.74~6.86(3H,m)7.19-7.27 (5H,m)7.43-7.52(5H,m)7.76-7.84(2H,m)7.99-8.04(1H,m)
52			CDCl3:1.32(9H,s)2.63-2.87(6H,m)2.98-3.22(4H,m)4.35-4.38(1H,m)5.22-5.36(2H,m)6.02(1H,d,J=7.89hz)7.20-7.34(3H,m)7.45-7.51(5H,m)7.76-8.00 (3H,m)
			(or third
실 시 예	구 조 식	MS	NMR(Svalue)
시	조	MS	
시예	조		NMR(6value) CDCl3:1,32(9H,s) 1.82-1.86(1H,m)2.54-2.57(1H,m)2.69-2.73(2H,m)2.82-2.87(2H,m)2.98-3-01(2H,m)3.32-3.36(1H,m)3.62-3.65(1H,m)4.36-4.40 (1H,m)5.26-5.39(2H,m)6.12(1H,brs) 7.19-7.21(4H,m)7.51-7.70(9H,m)7.84-
시 예 53	조		NMR(&value) CDCl3:1,32(9H,s) 1.82-1.86(1H,m)2.54-2.57(1H,m)2.69-2.73(2H,m)2.82-2.87(2H,m)2.98-3-01(2H,m)3.32-3.36(1H,m)3.62-3.65(1H,m)4.36-4.40 (1H,m)5.26-5.39(2H,m)6.12(1H,brs) 7.19-7.21(4H,m)7.51-7.70(9H,m)7.84-8.05(3H,m) CDCl3:1.44(9H,s) 2.41-2.45(1H,m)2.73-2.78(1H,m)2.83(6H,m) 2.87-2.99 (5H,m)3.11-3.16(2H,m)3.51-3.55(2H,m)4.38-4.41(1H,m)5.30-5.45(2H,m)6.05(1H,d,J=7.62Hz)7.30-7.42(3H,m)7.53-7.61(5H,m)7.86-7.94(2H,m)8.09-
시 예 53 54	조		NMR(&value) CDCl3:1.32(9H,s) 1.82–1.86(1H,m)2.54–2.57(1H,m)2.69–2.73(2H,m)2.82–2.87(2H,m)2.98–3–01(2H,m)3.32–3.36(1H,m)3.62–3.65(1H,m)4.36–4.40 (1H,m)5.26–5.39(2H,m)6.12(1H,brs) 7.19–7.21(4H,m)7.51–7.70(9H,m)7.84–8.05(3H,m) CDCl3:1.44(9H,s) 2.41–2.45(1H,m)2.73–2.78(1H,m)2.83(6H,m) 2.87–2.99 (5H,m)3.11–3.18(2H,m)3.51–3.55(2H,m)4.38–4.41(1H,m)5.30–5.45(2H,m) 8.05(1H,d,J=7.62Hz)7.30–7.42(3H,m)7.53–7.61(5H,m)7.86–7.94(2H,m)8.09–8.12(1H,m) CDCl3:1.33(9H,s) 1.85–1.90(1H,m)2.49(3H,s) 2.59–2.69(3H,m)2.78–2.87 (3H,m)2.91–2.98(1H,m)3.38–3.41(1H,m)3.59–3.63(1H,m)4.33–4.36(1H,m) 5.26–6.41(2H,m)5.95(1H,d,J=7.68Hz)7.19–7.26(4H,m)7.39–7.42(2H,m)7.52–
53 54 55	조		NMR(&value) CDCl3:1,32(9H,s) 1.82–1.86(1H,m)2.54–2.57(1H,m)2.69–2.73(2H,m)2.82–2.87(2H,m)2.98–3–01(2H,m)3.32–3.36(1H,m)3.62–3.65(1H,m)4.36–4.40 (1H,m)5.26–5.39(2H,m)6.12(1H,brs) 7.19–7.21(4H,m)7.51–7.70(9H,m)7.84–8.05(3H,m) CDCl3:1,44(9H,s) 2.41–2.45(1H,m)2.73–2.78(1H,m)2.83(6H,m) 2.87–2.99 (5H,m)3.11–3.18(2H,m)3.51–3.55(2H,m)4.38–4.41(1H,m)5.30–5.45(2H,m) 6.05(1H,d,J=7.62Hz)7.30–7.42(3H,m)7.53–7.61(5H,m)7.86–7.94(2H,m)8.09–8.12(1H,m) CDCl3:1,33(9H,s) 1.85–1.90(1H,m)2.49(3H,s) 2.59–2.69(3H,m)2.78–2.87 (3H,m)2.91–2.98(1H,m)3.38–3.41(1H,m)3.59–3.63(1H,m)4.33–4.36(1H,m) 5.26–5.41(2H,m)5.95(1H,d,J=7.68Hz)7.19–7.26(4H,m)7.39–7.42(2H,m)7.52–7.61(6H,m)7.84–7.95(2H,m)8.08–8.12(1H,m) CDCl3:1,36(3H,t,J–7.44Hz)1.44(9H,s) 2.37–2.41(1H,m)2.61–2.78(2H,m) 2.82–2.96(5H,m)3.02–3.18(2H,m)8.52–3.55(2H,m)4.34–4.37(1H,m)5.33–5.40(2H,m)6.01(1H,d,J=7.69Hz)7.30–7.42(3H,m)7.51–7.61(5H,m)7.87–7.97
시에 53 54 55 6 실시	조식 구조		NMR(&value) CDCl3:1.32(9H,s) 1.82–1.86(1H,m)2.54–2.57(1H,m)2.69–2.73(2H,m)2.82–2.87(2H,m)2.98–3–01(2H,m)3.32–3.36(1H,m)3.62–3.65(1H,m)4.36–4.40 (1H,m)5.26–5.39(2H,m)6.12(1H,brs) 7.19–7.21(4H,m)7.51–7.70(9H,m)7.84–8.05(3H,m) CDCl3:1.44(9H,s) 2.41–2.45(1H,m)2.73–2.78(1H,m)2.83(6H,m) 2.87–2.99 (5H,m)3.11–3.18(2H,m)3.51~3.55(2H,m)4.38–4.41(1H,m)5.30–5.45(2H,m)8.05(1H,d,J=7.62Hz)7.30–7.42(3H,m)7.53–7.61(5H,m)7.86–7.94(2H,m)8.09–8.12(1H,m) CDCl3:1.33(9H,s) 1.85–1.90(1H,m)2.49(3H,s) 2.59–2.69(3H,m)2.78–2.87 (3H,m)2.91–2.98(1H,m)3.38–3.41(1H,m)3.59–3.63(1H,m)4.33–4.36(1H,m) 5.26–5.41(2H,m)5.95(1H,d,J=7.68Hz)7.19–7.26(4H,m)7.39–7.42(2H,m)7.52–7.61(6H,m)7.84–7.95(2H,m)8.08–8.12(1H,m) CDCl3:1.36(3H,t,J–7.44Hz)1.44(9H,s) 2.37–2.41(1H,m)2.61–2.78(2H,m) 2.82–2.96(5H,m)3.02–3.18(2H,m)3.52–3.55(2H,m)4.34–4.37(1H,m)5.33–5.40(2H,m)6.01(1H,d,J=7,69Hz)7.30–7.42(3H,m)7.51–7.61(5H,m)7.87–7.97 (2H,m)8.10–8.14(1H,m)

58		3.33(3H,m)3.50-3.88(4H,m)4.10-4.32(1H,m)5.32-5.41(2H,m)6.09-6.27 (1H,m)7.36-7.43(3H,m)7.50-7.59(5H,m)7.83-7.90(2H,m)8.06-8.12(1H,m)							
59	CDCl3:0.85-0.95(3H,m)1.20-1.65(4H,m)2.25-3.00(5H,m)4.20-4.50(2H,m) 5.20-5.40(2H,m)6.10-6.30(1H,m)7.25-8.15(1H,m)								
60				3 :0.89(3H,d,J=6.46)1.20-1.65(14H,m)2.75-3.15(4H,m)4.20-4.55 n)5.20-5.55(3H,m)8.15-6.35(1H,m)7.25-8.15(11H,m)					
실 시 예	구 조 식	조 MS		NMR(δvalue)					
61				CDCL3:1.40(9H,s)1.70-2.35(4H,m)2.80-3.20(4H,m)3.60-3.85(2H,m) 4.45-4.55(1H,m)5.35-5.45(2H,m)6.0(1H,d,J=7.77)7.25-8.15(11H,m)					
62				CDCl3:1.25-1.85(14H,m)2.25-2.85(4H,m)3.65(3H,s)4.15-4.40(2H,m)5.20-5.45(2H,m)6.05-6.15(1H,m)7.20-8.15(11H,m)					
63		Mas (ES 566 (M+	1):	DOSM-d6:1.45(3H,1,J=6.97Hz)2.00(3H,s), 2.89(1H,bs)3.00(1H,bs) 3.10-3.90(9H,m)4.11(1H,d,J=13.9Hz)4.50-4.70(3H,m)7.36-7.62 (7H,m)7.71(1H,d,J=7.02Hz)7.83-7.94(4H,m)8.24(1H,bs), 11.40(1H,bs) 12.26(1H,bs)					
64	CDCl3:1.36(9H,s), 1.97(3H,s)2.15-2.21(1H,m)2.43-2.47(1H,m)2.51-								
실 시 예	구 조 식	MS	NMR(ôvalue)						
65	CDCl3:1.36(9H,s), 1.97(3H,s)2.15-2.21(1H,m)2.43-2.47(1H,m)2.51-2.5 (1H,m)2.69-3,01(4H,m)3.28-3.40(1H,m)3.66-3.70(2H,m)4.29-4.33(1H,5.23-5,27(2H,m)6,01-6.04(1H,m)6.28-6.46(3H,m)6.93-6,96(1H,m)7,40 7.51(4H,m)7.72-7.82(2H,m)7.97-8.01(1H,m)								

실시에 66Nα-(1-나프릴메틸)아이노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌 4-메탄술포닐피페라지드의 합성실시에 3과 유사하: 하여 Να-(1-나프틸메틸)아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌 4-메탄술포닐피페라지드 195 mg (74%)를 얻었다.

이하, 동일하게 하여 얻었다.

실시 예	구 조 식	MS	NMR (δvalue)	
66			CD30D :2.31-2.37(1H,m)2.59(3H,s)2.68-2.90(6H,m)3.03-3.11 (1H,m)3.27-3.51(3H,m)4.19-4.38(3H,m)7.29-7.99(11H,m)	
67		Mass(ESI):523 (M+H)+	CD3OD:1.90-1.94(2H,m)2.65-2.74(1H,m)2.81-2.89(1H,m) 3.14-3.31(6H,m)4.19-4.42(3H,m)7.30-8.01(12H,m)	
68			CD3OD :0.69-0.74(4H,m)1.62-1.81(1H,m)2.73-3.03(4H,m) 3.20-3.52(6H,m)4.20-4.42(3H,m)7.20-7.95(11H,m)	
69			CD3OD :2.44-3.36(10H,m)2.68(6H,s)3.76(1H,bs)4.21-4.41 (3H,m)7.19-8.02(11H,m)	
실시 에	구 조 식	мѕ	NMR(5value)	
70		Mass(ESI):553 (M+H)+	CD3OD:2.71-3.77(10H,m)3.57(3H,s)4.19-4.41(3H,m)7.21-8.02(11H,m)	
71		Mass(ESI):572 (M+H)+	CD3OD:1.79-2.32(4H,m)2.69-2.87(2H,m)2.78(2H,s)3.09- 3.50(4H,m)4.23-4.42(3H,m)7.23-8.03(11H,m)	
72		Mass(ESI):496 (M+H)+	CD3OD :2.64-3.50(10H,m)4.20-4.41(3H,m)7.22-7.98(11H,m)	

73		Mass(ESI) (M+H)+	CD3OD:1.19-1.52(6H,m)2.65-2.71(1H,m)2.83-2.90(1H,m) 3.11-3.42(4H,m)4.23-4.41(3H,m)7.27-7.99(11H,m)
실 시 예	구 조 식	MS	NMR(δvalue)
74		Mass (ESI):542 (M+H)+	CD3OD :2.19-2.95(4H,m)3.38-3.77(2H,m)4.03-4.46(5H,m)7.01- 7.99(15H,m)
75		Mass (ESI):523 (M+H)+	CD3OD:1.98-3.55(12H,m)1.98(3H,d,J=12.7Hz)4.28-4.39(3H,m) 7.34-8.08(11H,m)
76		Mass (ESi):495 (M+H)+	CD3OD:1.90-121.98(2H,m)2.31-2.38(1H,m)2.45-2.57(2H,m) 2.70-2.73(1H,m)2.83-2.86(1H,m)3.01-3.37(3H,m)4.19-4.42 (3H,m)7.24-7.98 (11H,m)
77			CD3OD:1.14(3H,t,J=7,08)2.63-2.71(2H,m)2.75-2.81(1H,m)2.95-3,03(2H,m)3.09-3.30(5H,m)3.99(2H,q,J=7.10)4.20-4.40(3H,m)7.17-7.48(8H,m)7.78-7.99(3H,m)
실 시 예	구 조 식	MS	NMR(Svalue)
78			CD3OD:2.71-2.90(3H,m)3.04-3.10(2H,m)3.19-3.43(5H,m)4.20-4.38(3H,m)6.56-6.58(2H,m)7.16-7.47(9H,m)7.68-7.75(2H,m)7.95-7.99(2H,m)
79			CD3OD:1.65-1.70(1H,m)1.99(3H,s)2.10-2.15(3H,m)2.75-2.82 (2H,m)2.97-3.06(1H,m)3.20-3.31(3H,m)4.24-4.40(3H,m)7.29- 7.51(8H,m)7.71-7.82(2H,m)7.99-8.02(1H,m)
80		Mass (ESI):571 (M+H)+	CD3OD :2.28-2.32(1H,m)2.75-2.91(5H,m)3.25-3.45(4H,m)4.21-4.41(3H,m)6.72-6.77(3H,m)7.09-7.48(10H,m)7.70-7.80(2H,m)7.98-8.01(1H,m)
81		Mass (ESI):627 (M+H)+	TFA-d:2.69-2.94(2H,m)3.20-3.65(8H,m)4.49-4.61(3H,m)7.28-7.39(4H,m)7.47-7.54(4H,m)7.79-7.87(3H,m)
궫 각 병	구 조 식	MS	NMR(ôvalue)
82		Mass (ESI):635 (M+H)+	CD3OD :2.24-2.27(1H,m)2.66-2.82(5H,m)3.22-3.41(4H,m)4.31-4.36(3H,m)7.22-7.59(13H,m)7.79-7.97(3H,m)
83		Mass (ESI):602 (M+H)+	CD3OD :2.48-2.52(1H,m)2.66(6H,s)2.71-2.82(2H,m)2.88-2.95 (3H,m)3.21-3.36(4H,m)4.30-4.46(3H,m)7.35-7.52(8H,m)7.73-7.81 (2H,m)7.98-8.03(IH,m)
84		Mass (ESI):649 (M+H)+	DMSO-d6:1.58-1.61(1H,m)2.18-2.22(1H,m)2.43(3H,s)2.50-2.59 (2H,m)2.80-2.87(4H,m)3.62-3.69(2H,m)3.97-4.44(3H,m)7.16-7.22 (3H,m)7.36-7.55(8H,m)7.66(1H,s)7.84-7.97(3H,m)
85		Mass (ESI):587 (M+H)+	CD3OD :1.11-1.16(3H,m)2.56-2.60(1H,m)2.75-2.80(2H,m)2.88- 2.94(4H,m)3.01-3.08(1H,m)3.22-3.30(2H,m)3.42-3.49(2H,m)4.21- 4.42(3H,m)7.26-7.37(4H,m)7.43-7.49(4H,m)7.73-7.82(2H,m)7.98- 8.02(1H,m)
실 시 예	구 조 식	MS	NMR(6value)
86		Mass (ESI):566 (M+H)+	CD3OD:2.66-2.70(1H,m)2.81-2.85(2H,m)2.99-3.03(1H,m)3.20-3.37(6H,m)4.21-4.41(3H,m)7.17-7.36(4H,m)7.42-7.48(4H,m)7.70-7.78(2H,m)7.99-8.02(1H,m)

87		Mass (ESI):510 (M+H)+	CD3OD:1.77-1.79(1H,m)2.64-2.90(4H,m)3.00-3.10(3H,m)3.28-3.43(2H,m)3.52-3.70(2H,m)4.01-4.35(3H,m)7.25-7.49(8H,m)7.70-7.80(2H,m)7.94-7.98(1H,m)
88		Mass (ESI):508 (M+H)+	CD3OD :0.80-0.98(3H,m)1.10-1.55(5H,m)2.25-2.95(6H,m)3.50-3.75(1H,m)3.95-4.45(4H,m)7.05-8.05(11H,m)
89		Mass (ESI):508 (M+H)+	CD3OD :0.70-0.95(3H,m)1.15-1.80(5H,m)1.90-2.85(5H,m)3.45-3.70(1H,m)3.95-4.65(4H,m)7.05-8.05(11H,m)
실 시 예	구 조 식	MS	NMR(δvalue)
90			CD3OD :1.15-1.45(4H,m)2.70-2.85(4H,m)3.30-3.45(1H,m)4.15-4.80(4H,m)7.15-8.05(11H,m)
91		Mass (ESi):566 (M+H)+	CD30D :1.15-1.65(8H,m)2.30-2.85(4H,m)3.50-3.75(1H,m)3.85-4.40(6H,m)7.10-8.10(11H,m)
92			CD3OD:1.20-1.70(5H,m)2.25-2.90(4H,m)3.55-3.65(1H,m)4.05-4.45(4H,m)7.20-8.15(11H,m)
93		(ESI):550	CD3OD:1.91(3H,d,J=13.2Hz)2.60-2.90(6H,m)2.95-3.38(7H,m)4.17 (1H,t,J=12.85Hz)4.26-4.40(2H,m)7.11(1H,m)7.23(1H,m)7.32-7.49 (6H,m)7.70-7.81(2H,m)7.97-8.04(1H,m)
	구 조 식	MS	NMR(ôvalue)
94		Mass(ESI):552 (M)+575 (M+Na)+	DMSO-d6:1,98(3H,bs)2.78-3.00(3H,m)3.09-3.24(2H,m)3.28-3.59(5H,m and nH2O)3.90-4.02(1H,m)4.20-4.32(1H,m)4.44 (1H,q,J=8.13Hz)5.83(2H,bs)7.45-7.63(6H,m)7.86(1H,d,J=8.1Hz) 7.92-8.03(2H,m)9.64(1H,s)
95		Mass(ESI):524 (M+H)+	CD3OD :2.06(3H,d,J=8.5Hz)2.78-3.79(11H,m)4.06(2H,s)4.51-4.60(2H,m)7.17-8.12(11H,m)
96		Mass(ESI):510 (M+H)+	CDCL3 :1.98(3/2H,s), 2.04(3/2H,s)2.77-2.92(3H,m)3.03-3.26 (4H,m)3.35-3.55(3H,m)4.37-4.40(1H,m)4.57-4.60(2H,m)4.67- 4.69(1H,m)5.54-5.58(1H,m)6.40-6.52(3H,m)7.02-7.04(IH,m) 7.44-7.47(2H,m)7.55-7.61(2H,m)

실시예 97Na-(tert-부틸옥시카르보닐(3-페닐-n-프로필)아미노숲포닐)-3-아미디노페닐알라닌 (2-예록시카르보닐)피페 지드의 합성실시예 2과 유사하게 하여 Na-(tert-부틸옥시카르보닐(3-페닐-n-프로필)아미노숧포닐)-3-아미디노페닐말 난 (2-예록시카르보닐)피페라지드를 얻었다.

이하, 몽일하게 하여 얻었다.

실시 예	구 조 식	MS	NMR(ővalue)
97			CDCl31.24-4.73(23H, m)1.48(9H, s)6.06-7.55(10H, m)
98	}		CDC131.19 (3H, t, J=7Hz)1.47 (9H, s)1.94 (2H, m)2.63 (2H, m)3.15 (2H, m)3.62-3.65 (2H, m)4.11 (2H, m)5.92 (1H, d, J=7Hz)7.17-7.58 (10H, m)
99			CDC131.25-4.76 (17H, m)1.48 (9H, s)5.21-5.43 (2H, m)6.11-8.11 (12H, m)
100]		CDC131.46 (9H, s)1.21-5.30 (23H, m)6.05-7.56 (10H, m)
실시	구		

여	조 식	MS	NMR(δvalue)						
101			CDC131	CDC131.23-5.38 (19H, m)1.43 (9H, s)6.01-8.17 (12H, m)					
102		CDC131.38 (9H, s)2.04 (3H, s)2.80-3.60 (13H, m)5:10-5.25 (1H, m)5.44 (2H, s)7.30-9.05 (12H, m)							
103	CDCl31.19-1.32 (6H, m)2.02, 2.05 (3H, s each)2.60-3.80 (15H, m)								
104				.33 (9H, s)2.10 (3H, s)2.90-3.70 (10H, m)4.75-4.95 (1H, m)5.33 .10-6.40 (1H, br)7.30-8.00 (8H, m)8.16 (1H, d, J=8.3Hz)8.90 (1H, !Hz)					
실시 예	구 조 식	мѕ		NMR(ōvalue)					
105		FAB MS5 (M+	34	CDCl31.95, 2.06 (3H, sach s)2.53 (3H, s)2.40-3.75 (10H, m)4.25-5.00 (3H, m)5.30-5.50 (1H, m)7.20-7.70 (8H, m)7.80-8.00 (2H, m)8.20-8.40 (IH, m)					
실시 예	구 조 식	MS	NMR (δν	alue)					
106				.20-1.26 (3H, m)1.38 (9H, s)2.89-3.07 (2H, m)3.76-3.96 (1H, m) 9 (6H, m)5.70 (1H, d, J=5.94Hz)7.19-7.53 (14H, m)					
107				40 (9H, s)2.09 (3H, brs)2.90-3.70 (10H, m)3.81 (3H, s)4.68-4.83 3.22-6.25 (1H, m)6.87-7.67 (8H, m)					
108	<u> </u>	• [(2H, q, J	07, 2.09 (3H, each s)1.37−1.41 (12H, m)2.80−3.70 (10H, m)4.12 ⊨7.14Hz)4.75−4.98 (3H, m)6.05−6.18 (1H, m)6.82−7.71 (8H, m)					
109				47 (9H, s)2.07 (3H, s)2.63-3.49 (10H, m)3.81 (3H, s)4.22-4.28 1.71-4.85 (2H, m)6.05-6.08 (1H, m)6.87-7.57 (8H, m)					
실시 예	구 조 식	MS	NMR(δvalue)						
110		1	(3H, s)4.	.43 (9H, s)2.07-2.08 (3H, m)2.76-3.70 (10H. m)3.84 (3H, s)3.87 .55-4.60 (1H. m)4.87 (2H, dd, J= 16.16,34.64Hz)6.07 (1H, d, z)6.89-7.55 (7H, m)					
111				34 (9H, s)2.07, 2.09 (3H, each s)2.88-3.62 (10H, m)4.03 (2H, s) 80 (3H, m)6.06 (1H, d, J≔8.25Hz)7.03-7.70 (13H, m)					
112		ŀ		.06, 1.09 (3H, each s)2.09 (3H, s)3.00-3.80 (10H, m)5.15-5.40 6.48 (1H, d, J=18Hz)5.58 (1H, d, 3=18Hz)7.40-8.10 (10H, m)8.45- , q)					
113		CDC131.23 (3H, t, J=7.25Hz)1.41 (9H, s)3.02-3.05 (2H, m)4.02-4.09 (3H, m)4.75 (2H, dd, J= 16.83,20.13Hz)5.90 (1H, d, J=6.95Hz)7.06-7.54 (13H, m)							
실시 예	구 조식	MS	NMR(8)	value)					
114			CDCl31.32 (9H, s)2.04 (23H, s)2.94-3.91 (14H, m)4.76 (1H, br)6.00 (1H, br)7.08-8.09 (10H, m)						
115		CDC131.47 (9H, s)2.10 (3H, s)2.83-4.86 (13H, m)3.84 (3H, s)3.84 (3H, s)3.85 (3H, s)6.02 (†H, br)6.60-7.58 (6H, m)							
116	CDCl31.50,			.50, 1.51 (9H, each s)1.60-4.86 (25H, m)7.23-7.59 (10H, m)					
117				1.46 (9H, s)1.98, 2.03 (3H, sach s)2.74~3.69 (16H, m)4.62 (1H, (1H, br)7.00-8.13 (10H, m)					
실시 예	구 조	MS		NMR(δvalue)					

	식			
118				CDC131.33 (9H, s)2.04 (3H, s)2.82-3.63 (12H, m)3.83-4.00 (2H, m)4.82 (1H, m)6.15 (1H, d, J=8.25Hz)7.30-8.15 (11H, m)
119				CDC131.36 (9H, s)2.03 (3H, s)2.85-3.70 (12H, m)3.80-4.05 (2H,
	1	(CA)	D MOCOE	m)4.78-4.90 (1H, m)6.15-6.28 (6H, m)7.25-7.88 (11H, m)
120			H)+	CDC131.51 (9H, s)1.50-1.80 (4H,m)2.09 (3H, s)2.44-4.03 (19H, m)4.82-4.90 (1H, m)6.20-6.35 (1H, m)7.08-7.62 (9H, m)
121				CDC131.42 (9H, s)2.09 (3H, s)2.90-3.75 (12H, m)3.75-3.95 (2H, m)4.82 (1H, br)6.08 (1H, br)7.40-7.65 (6H, m)8.05-8.15 (2H, m)
실시 예	구 조 식	MS	NMR(δva	iue)
122				10 (9H, s)2.04, 2.05 (3H, eachs)2.72-3.65 (13H, m)4.63-4.71 (1H, 3.53 (1H, m)7.28-8.10 (10H, m)
123				32 (9H, s)1.51 (9H, s)2.09 (3H, s)2.70-3.90 (14H, m)4.85-5.00 .90-6.00 (1H, m)6.80-7.80 (9H, m)
124				8 (3H,t,d=7.10Hz)1.47 (9H, s)2.90-3.10 (2H, m)3.85-4.20 (3H, 2H, dd, J=18.68, 45.69Hz)5.90 (1H, d,J=6.60Hz)7.25-8.05 (10H,
125				39 (9H, s)1.52 (9H, s)1.65-2.00 (2H, br)2.08 (3H,s)2.80-3.95 4.85-5.00 (1H,m)5.90-6.10 (1H, br)6.90-7.85 (8H, m)
실시 예 _.	구 조 식	мѕ	NMR(δva	lue)
126			CDC131. (5H, rn)	44 (9H, s)2.13 (3H, s)2.20-4.05 (22H, m)5.12 (1H, br)7.25-7.60
127				49 (9H, s)2.08 (3H, s)2.60-3.60 (10H, m)4.20-4.40 (2H, m)4.71 .97-7.58 (10H, m)
128				49 (9H, s)2.07 (3H, s)2.50-3.60 (10H, m)4.15-4.45 (5H,m)4.690- , m)5.95-6-10 (1H, m)6.80-7.05 (3H, m)7.30-7.70 (4H, m)
129				44 (9H, s)2.11 (3H, s)2.95-3.80 (10H, m)4.78 (1H, br)5.07 (2H, 2H, s)6.20 (1H, br)6.96 (1H, br)7.43-7.60 (5H, m)
실시 예	구 조 식	MS	NMR(8valı	ue)
130				0-2.00 (6H, m)1.45, 1.49 (9H, each s)2.11 (3H, s)3.00-4.10 4.85-5.05 (1H, m)6.00-6.40 (1H, m)7.40-7.58 (4H, m)
131				5 (9H, s)2.10 (3H, s)2.90-3.71 (10H, m)4.61-4.87 (3H, m)6.06 7.39-7.88 (7H, m)
132				12, 1.43 (9H, s)2.00-2.15 (3H, m)2.90-4.50 (15H, m)4.80-5.00 05-6.20 (1H, m)6.86 (4H,s)7.35-7.65 (4H, m)
133	CDCl31.55, 1.56 (9H, s)1.58l, 2.04 (3H, s)2.10-3.55 (10H, m)4.33 (3H,s)4.30-4.50 (1H, m)5.00-5.25 (2H,m)6.05-6.25 (1H, m)7.1 (6H, m)7.70-7.90 (2H, m)			
실시 예	구 2 식	ĕ MS	NMR(&va	alue)
134				20-1.90 (10H, m)1.48 (9H, s)2.10 (3H, s)3.00-3.80 (15H, m)4.92 5.14 (1H, m)7.39-7.58 (4H, m)
135		•		41 (9H, s)2.10 (3H, s)2.90-3.65 (10H, m)3.48 (3H, s)4.70-5.23 5.06 (1H, d)6.96-7.58 (8H, m)
136				48 (9H, s)2.09 (3H, s)2.60-3.62 (10H, m)3.89 (6H, s)4.75 (2H, , 14Hz)6.04 (1H, brs)6.81-7.62 (7H, m)

137			CDC131.47 (9H, s)2.11 (3H, s)3.00-3.70 (10H, m)4.85-5.00 (1H, br)4.93 (2H, s)5.94 (1H, br)7.44-7.57 (4H, m)
실시 예	구 조 식	MS	NMR(6value)
138			CDCl31.43 (9H, s)2.11 (3H, s)2.85-3.75 (10H, m)3.96 (3H, s)4.50-4.95 (3H, m)6.01 (1H, br)6.90-7.20 (2H, m)7.40-7.65 (4H, m)7.83 (1H, d, U=8.3Hz)
139			CDCl31.43 (9H, s)2.04 (3H, s)2.36-3.62 (10H, m)3.95 (3H, s)4.12-4.33 (1H, m)5.29 (2H, dd, J=42, 17Hz)7.12-8. 10 (10H, m)
140			CDC130.03 (6H, s)1.03 (9H, s)1.42 (9H, s)2.08 (3H, s)2.34-3.66 (10H, m) 5.13-5.43 (2H, m)5.98 (1H, brs)7.08-8.10 (10H, m)
141			CDC131.42 (9H, s)2.09 (3H, s)2.80-3.80 (10H, m)3.93 (3H, s)4.45-4.65 (1H, br)4.85 (2H, s)6.00 (1H, br)7.41-8.04 (8H, m)

실시에 142Nα-(아미노출포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드의 합성실시에 3과 유사하게 하여 Nα-(아미술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드를 얻었다.

이하, 동일하게 하여 얻었다.

실시 예	구 :	E MS		NMR(8va	alue)			
142			\B-MS3 I+H)+		DMSO-d61.95 (3H, s)2.58-3.56 (10H, m)4.40-4.56 (1H, m) 6.60-7.70 (7H, m)8.31 (5H, s)			
143]			DMSO-c	161.18-4.38 (23H, m)6.77-8.31 (14H, m)			
144			(B-MS4 +H)+		DMSO-d61.12 (3H, t, J=7Hz)1.49 (2H, m)2.14-4.09 (9H, m) 6.86-8.31 (14H, m)			
145			\B-MS4 HH)+	05 DMSO-0	161.43-3.96 (9H, m)6.74-12.80 (15H, m)			
실시 예	구 2 식	MS	NMR(δ	value)				
146					6H, m)4.83 (2H, dd, J=16.5,32.7Hz)6.62 (1H, d, d, J=7.59,7.59Hz)7.20-8.25 (10H, m)			
147			DMSO-	d62.50-4.37 (6H, m)6.40-7.70 (14H, m)			
148]	:	DMSO-	-d82.78-4.44 (8H, m)6.65-8.00 (15H, m)				
149			DMSO-	-d62.76-4.50 (12H, m)6.72-7.96 (15H, m)			
심시이	세구	조 식	MS		NMR(6value)			
150					DMSO-d62.74-4.52 (8H, m)7.03-8.00 (15H, m)			
151]		FAB-	MS566(M+H)+	DMSO-d61.13-4.46 (19H, m)6.90-8.35 (16H, m)			
152			FAB-	NS544(M+H)+	DMSO-d61.13-5.16 (23H, m)6.86-8.31 (14H, m)			
153			FAB-I	MS566(M+H)+	DMSO-d61.03-5.19 (19H, m)7.01-8.31 (16H, m)			
실시이	비구	조 식	MS		NMR(δvalue)			
154]		FAB-N	/IS516(M+H)+	DMSO-d61.23-4.49 (18H, m)6.84-9.38 (15H, m)			
155			FAB-N	/S538(M+H)+	DMSO-d61.23-4.61 (14H, m)7.20-12.38 (17H, m)			
156			FAB-N	4E518(M+H)+	DMSO-d61.23-4.95 (18H, m)6.92-10.20 (15H, m)			
157	FAB-N		/S538(M+H)+	DMSO-d60.87-4.95 (14H, m)7.31-9.15 (17H, m)				
실시 예	구 조 식	MS		NMR(ôvalue)				
158				3, 1.96 (3H, each s)2.75-3.60 (13H, m)4.15-4.35 1H, t, J=7.4Hz)7.20-7.80 (9H, m)7.80-8.00 (2H, m)				

1	1	(M+H)+	8.06 (1H, d, J=7.9Hz)	
159]	<u> </u>	DMSO-d61.38-1.80 (4H, m)2.61-4.15 (15H, m)6.93-8.30 (9H, m)	
160]		DMSO-d62.05-2.09 (2H, m)2.69-4.11 (9H, m)7.12-7.66 (14H, m)	
161		FAB- MS453 (M+H)+	DMSO-d60.97-1.49 (6H, m)1.96 (3H, s)2.69-3.60 (15H, m)4.77- 4.83 (1H, m)7.34-7.89 (4H, m)	
실시 예	구 조 식	MS	NMR(ôvalue)	
162		FAB- MS538 (M+H)+	DMSO-d61.98 (3H, s)2.70-3.60 (10H, m)4.02 (1H, d, J=16Hz)4.23 (1H, d, J=16Hz)4.50 (1H, t, J=7.3Hz)7.25-7.85 (9H, m)7.94 (1H, d, J=8.3Hz)8.03 (1H, d, J=8.3Hz)8.31 (3H, s)8.84 (1H, d, J=4.6Hz)	
163		FAB- MS551 (M+H)+	DMSO~d61.95, 1.97 (3H, each s)2.29 (3H, s)2.70-3.60 (10H, m) 4.15-4.65 (3H, m)7.25-8.25 (12H, m)	
164		FAB- MS495 (M+H)+	DMSO-d61.03-1.23 (5H, m)2.72-4.09 (8H, m)7.12-7.65 (14H, m)	
165		FAB- MS517 (M+H)+	DMSO-d61.96 (3H, s)2.81-3.55 (11H, m)3.69-3.85 (4H, m)4.41- 4.44 (1H, m)6.87-7.66 (8H, m)	
실시 예	구 조 식	MS	NMR(6value)	
166	-	FAB- MS531 (M+H)+	DMSO-d61.33 (3H, t, J=6.95Hz)1.95 (3H, s)2.82-3.60 (10H, m) 3.81 (2H, dd, J=15.5,15.2Hz)4.30 (1H, q, J=6.82Hz)4.41-4.45 (1H, m)6.86-7.65 (8H, m)	
167		FAB- MS517 (M+H)+	DMSO-d61.97 (3H, s)2.77-3.76 (16H, m)4.37-4.43 (1H, m)6.77-7.68 (8H, m)8.29 (5H, s)	
168		FAB- MS547 (M+H)+	DMSO-d61.96 (3H, s)2.85-3.87 (18H, m)4.35-4.53 (1H, m)6.87-7.66 (7H, m)8.29 (5H, s)	
169		FAB- MS577 (M+H)+	DMSO-d61.97 (3H, s)2.81-4.10 (14H, m)4.42-4.45 (1H, m)7.13- 8.30 (18H, m)	
실시 예	구 조 식	MS	·NMR(δvalue)	
170		FAB- MS538 (M+H)+	DMSO-d61.96 (3H, s)2.75-3.60 (10H, m)4.29 (1H, d, J= 15Hz)4.45-14.60 (2H, m)7.25-7.40 (2H, m)7.40-7.90 (8H, m)7.99 (1H, d, J=7.9Hz)8.17 (1H, d. J=8.2Hz)8.31 (2H, s)8.41 (1H, d. J=5.6Hz)	
171		FAB- MS495 (M+H)+	DMSO-d61.08 (3H, t, J=7.42Hz)2.81-4.29 (9H, m)6.93-7.98 (13H, m)8.30 (5H, s)	
172		FAB- MS540 (M+H)+	DMSO-d61.94 (3H, s)2.78-3.60 (14H, m)4.36 (1H, d, J=7Hz)6.94- 7.66 (15H, m)	
173		FAB- MS577 (M+H)+	DMSO-d61.96 (3H, s)2.76-3.71 (21H, m)4.38 (1H, m)6.51-7.69 (11H, m)	
실시 예	구 식	™S	NMR(6value)	

174		FAB-MS570 (M+H)+	DMSO-d61.96 (3H, s)1.40-4.00 (26H, m)4.42 (1H, m)6.65-8.29 (9H, m)
175		FAB-MS554 (M+H)+	DMSO-d61.67 (2H, m)1.96 (3H, s)2.50-3.50 (15H, m)4.38 (1H, br)6.92-8.30 (14H, m)
176		FAB~MS551 (M+H)+	DMSO-d61.96 (3H, s)2.75-3.55 (14H, m)4.40 (IH, m)7.23- 8.10 (11H, m)
177		FAB-MS551 (M+H)+	DMSO-d61.95 (3H, s)2.80-3.55 (14H, m)4.30-4.45(1H, m) 7.00-7.90 (11H, m)
실시 예 .	구 조 식	MS	NMR(δvalue)
178		FAB-M\$612 (M+H)+	DMSO-d61.40-1.77 (14H, m)1.97 1.99(3H, eachs)2.40-3.60 (19H, m)4.30-4.45 (1H, m)7.03-7.85 (9H, m)
179		FAB-MS546 (M+H)+	DMSO-d61.97 (3H, s)2.60-3.60 (14H, m)4.30-4.45 (1H, m) 6.90-7.40 (4H, m)7.50-7.70 (4H, m)8.00-8.15 (2H, m)
180		FAB-MS615,6 (M+H)+	DMSO-d62.00(3H, s)2.85-4.60 (13H, m)7.30-8.20 (10H, m)
181		FAB-MS516 (M+H)+	DMSO-d61.97 (3H, s)2.40-3.60 (15H, m)4.39 (1H, brs)4.95 (1H, brs)6.15-6.45 (3H, m)6.90 (1H, t, J=7.6Hz)7.15-7.75 (6H, m)
실시 예	구 조 식	MS	NMR(δyalue)
182		FAB- MS533,535 (M+H)+	OMSO-d61.17 (3H, t, J=7.2Hz)2.80-3.25 (3H, m)3.95-4.48 (4H, m)4.86 (2H, dd, J=16.3335.13Hz)7.20-9.35 (15H, m)
183		FAB-MS542 (M+H)+	DMSO~d61.50-1.90 (2H, m)1.97 (3H, s)2.40-3.60 (15H, m) 4.30-4.55 (1H, br)6.35-6.50 (2H, m)6.75-6.85 (2H, m)7.20- 8.10 (6H, m)
184		FAB-MS510 (M+H)+	DMSO-d61.97 (3H, s)2.20-3.70 (22H, m)4.40 (1H, rn)7.00- 8.30 (9H, m)
185		FAB-MS531 (M+H)+	DMSO-d61.97 (3H, s)2.70-3.80 (12H, m)4.39 (1H, m)5.97 (2H, s)6.60-8.30 (12H, m)
실시 에	구 조 식	мѕ	NMR(&value)
186		FAB~MS545 (M+H)+	DMSO-d61.96 (3H, s)2.70-3.80 (12H, m)4.19 (4H, s)4.39 (1H, t, J=7.6Hz)6.50-8.00 (8H, m)
187		FAB-M\$576 (M+H)+	DMSO-d61.96 (3H, s)2.70-3.80 (10H, m)4.08 (2H, s)4.43 (H, t, J=7Hz)6.23 (2H, s)5.75-7.65 (11H, m)
188			DMSO-d60.90-1.80 (6H, m)1.97 (3H, s)2.40-3.60 (14H, m)3.82 (1H, d, J=1Hz)4.39 (1H, t, J=7Hz)5.75-7.65 (9H, m)
실시 예	구 조 식	MS N	IMR(δvalue)
189			MSO-d61.97 (3H, s)2.70-3.93 (13H, m)4.41 (1H, t, J=7Hz)7.25- .94 (7H, m)
190		(M+H)+	MSO-d61.97 (3H, s)2.60-3.70 (12H, m)3.80-3.95 (1H, m)4.05- .30 (2H, m)4.43 (1H, t, J=7.3Hz)6.70-6.95 (4H, br)7.20-7.90 5H, m)
191			MSO-d61.35 (3H, t, J=7Hz)l.96 (3H, s)2.70-3.60 (10H, m)3.90- .30 (4H, m)4.46 (1H, t, J=7.4Hz)7.10-8.00 (10H, m)
			MSO-d61.10-1.80 (10H, m)1.97 (3H, s)2.50-3.45 (15H, m)4.40

192	(1H, t, J=7.5Hz)6.90-7.70 (9H, m)						
실시 예	구 조 식						
193				1.94 (3H, s)2.50-3.60 (10H, m)3.84 (2H, s)4.45-4.47 (1H, m) (6H, br)6.69-7.72 (8H, m)			
194				1.96 (3H, s)2.76-3.60 (13H, m)3.71 (3H, s)3.73 (3H, s)4.38 (1H, 7.78 (7H, m)			
195				1.97 (3H, s)2.80-3.80 (10H, m)3.80 (1H, d, J=15Hz)3.89 (1H, d, .4.4) 40 (IH, br)6.00-7.20 (5H, br)7.31-7.66 (4H, m)			
196		l l		1.97 (3H, s)2.70-3.90 (12H, m)3.92 (3H, s)4.40 (1H, t, J=7.6Hz) d, J=8.3Hz)6.80-7.10 (2H, br)7.16 (1H, s)7.25-7.40 (2H, m)7.83 8.3Hz)			
실시 예	구 조 식	MS	NMR(6va	lue)			
197				61.96 (3H, s)2.87-3.70 (11H, m)3.80-3.95 (4H, m)4.17 (1H, d, .44 1H, t, J=7Hz)7.13-7.93 (10H, m)			
198				61.97 (3H, s)2.75-3.80 (11H, m)3.90 (1H, d, J= 15Hz)4.20 (1H, z)4.45 (1H, t, J=7Hz)7.00-7.95 (10H, m)			
199			DMSO-d(7.92 (13)	61.96 (3H, s)2.75-3.79 (12H, m)3.84 (3H, s)4.40 (1H, m)5.75- H, m)			
200	DMSO-d61.96 (3H, s)2.81-3.51 (10H, m)3.90-4.26 (2H, m)4.46 (1H, m) 7.53-8.31 (16H, m)						
실시 예	구 조 식	мѕ		NMR(ôvalue)			
201		FAB-MS591 (M+H)+		DMSO-d61.96 (3H, s)2.00-3.50 (2H, m)2.75-3.50 (13H, m) 3.87-3.95 (1H, m)4.46-4.42 (1H, m)7.10-7.70 (14H, m)			
202		FAB-MS577 (M+H)+		DMSO-d61.97 (3H, s)2.70-3.55 (13H, m)3.98-4.03 (1H, m) 4.35-4.41 (1H, m)7.05-8.00 (14H, m)			

실시에 203Nα-(2,3-디메톡시벤질)-3-아미디노패날알라닌 4-히드록시카르보닐메틸피페라지드의 합성실시에 36과 유사하게 하여 Nα-(2,3-디메톡시벤질)-3-아미디노패닐알라닌 4-히드록시카르보닐메틸피패라지드를 얻었다.

이하, 동일하게 하여 얻었다.

실시 예	구 조 삭	мѕ	NMR (δvalue)			
203			DMSO-d60.30-4.50 (16H, m)3.72 (3H, s)3.78 (3H, s)6.90-9.10 (12H, m)12.00-12.40 (1H, br)			
204			CDCl31.25 (3H, t, J=7.1Hz)2.04-3.52 (12H, m)3.85 (6H, d, J=2.31 Hz)4.01-4.19 (4H, m)4.44 (1H, t, J=7.26Hz)6.82-7.43 (7H, m)			
205		FAB-MS563 (M+H)+	DMSO-d62.70-4.80 (21H, m)6.82-8.05 (10H, m)			
실시 예	구 조 식	MS	NMR(ôvalue)			
11 -		MS FAB-MS610 (M+H)+				
예		MS FAB-MS610	CDCl31.19-1.35 (3H, m)2.99-3.18 (3H, m)3.64 - 4.70 (12H,			
예 206		MS FAB-MS610	CDCl31.19-1.35 (3H, m)2.99-3.18 (3H, m)3.64 - 4.70 (12H, m)5.46-5.54 (1H, m)6.62 - 7.64 (11H, m)			

		(M+H)-	+					
실시 예	구 조 식	мѕ		NMR(δvalue)				
210]					·		
211]							
212		FAB-M (M+H)+						
213		FAB-M: (M+H)+)1.45–1.65 (2H,br)2.70–3.90 (15H,m) i(5H,m)7.20–7.40(2H,m)7.50–7.70		
실시(예		구 3	식	MS	NMR(δvalue)		
214]					
215			<u> </u>					
216		****	_		•			
217								
실시	계		구 3	식	MS	NMR(ôvalue)		
18			1					
219		~	4					
220 221			1					
실시	vis.		<u>)</u> 구 3	· 11	1	Daniela i i		
222	71	: -	T =	: 4	MS	NMR(δvalue)		
223		7// <u>*</u>	1					
24			1					
225			┪			·		
실시	계		7 3	식	MS	NMR(ôvalue)		
226	_		1					
227			Ī					
228			1					
229]					
실시 계	구 조 식	MS		NMR(ôvalue)				
230		FAB-MS577 (M+H)+				3.90 (21H,m)4.42 (1H,1,J=7Hz)6.76 =8.6HZ)7.25-7.40 (2H,m)7.55-7.75		
231]							
32	FAB-MS547 (M+H)+			7 DMSO-d61.99 (3H, s)2.80-3.50 (10H, m)3.72 (3H, s)3.76 (3H, s) 3.76-3.95 (2H, m)4.43-4.55 (1H, m)6.70-7.95 (7H, m)				
233				OMSO-d60.05-4. 3H, s)6.60-8.31		m)1.16 (3H, t, J=7Hz)3.70 (3H, s)3.78		
심시이	41		구조	식	MS	NMR(δvalue)		
34			1					
35								
36		-	ļ					
37								

실시	બ		ſ	구조수	식		MS	NMR(δvalue)
238							-	
239								
240								
241								
실시	실시예			구조석	¥		MS	NMR(δvalue)
242								
243								
244								
245						···· 4.		
실시	예			구조	4_		MS	NMR(6value)
246								•
247								
248 249		•						
[249 [실시	15	<u>조</u>			_			
예	식		MS			NMR(&value)		
250	1		4					
251]							
252			FAB-M (M+H)+	•				
253			FAB-M (M+H)+			DMSO-d60.80-1.85 (6H, m)2.20-3.80 (4H, m)4.05-5.10 (4H, m)7.05-8.00 (11H, m)		
실시 예	구식	조	MS		NMR(δvalue)			
254			FAB-MS (M+H)+	DMSO-d60.80-1.90 (6H, m)3.00-3.60 (7H, m)4.20-4.80 (4H, m)5.20-5.32 (1H, m)7.15-8.00 (11H, m)				
255]	•						
256]	_						
257			FAB-MS (M+H)+	DMSO-d61.95 (3H, s)2.60-4.60 (13H, m)4.65-8.30 (7H, br) 6.47-6.65 (3H, m)7.31-7.70 (4H, m)				
실시 예	구 조 MS 식			NMR(δvalue)				
258	FAB- MS533 (M+H)+		DMSO-d61.94 (3H, m)2.50-3.91 (12H, m)3.78 (3H, s)4.00-8.31 (6H, br)4.47 (1H, m)6.64-6.85 (3H, m)7.23-7.80 (4H, m)					
259	259		DMSO-d61.98 (3H, s)2.50-4.90 (13H, m)7.05-8.06 (13H, m)9.20- 10.00 (1H, br)					
260	FAB~ MS517 (M+H)+		517	DMSO-d61.99 (3H, s)2.80-4.60 (15H, m)7.13-9.38 (14H, m)				
261	FAB-MS 549(M+H)			DMSO-d61.82-2.20 (2H, m)2.30 (4H, t, J=5.94Hz)2.76-3.00 (2H, m) 3.14-3.42 (2H, m)3.45 (4H, t, J=5.94Hz)3.71(3H,s), 3.79(3H,s)3.79 (2H, dd,J=14.7,36.8Hz)4.38 -4.50 (1H, m)6.87-7.70 (7H, m)				

실시예 262

Na-(tert-부틸옥시카르보닐(1-나프틸메틸)아미노숢포닐)-3-시아노-L-페닐알라닌 -4-아세틸피패라지드의 합성

실시에 2와 유사하게 하여 Na~(tert~부틸옥시카르보닐(1-나프틸매틸)아미노슐포닐)-3~시아노-L-페닐알라닌 ~4~아세틸피폐라지드를 얻었다.

이하, 동일하게 하여 얻었다.

실시 예	구 조 식	MS	NMR(δvalue)
262			CDC 31.41 (9H, s)2.03, 2.07 (3H, each s)2.50-3.60 (10H, m)4.33 (1H, m) 5.36 (2H, m)6.01 (1H, d, J=8 Hz)7.29-8.13 (11H, m)
263			CDC131.43 (9H, s)1.37-1.80 (6H, m)2.73-3.00 (4H, m)3.69 (3H, s)4.10-4.30 (2H,m)5.05-5.40 (3H, m)6.36 (1H, d, J=6.93Hz)7.24-8.20 (11H, m)
264			CDCl31.43 (9H, s)2.08, 2.09 (3H, each s)2.88-3.67 (10H, m)3.75(3H,s) 3.77(3H,s)4.65-4.90 (3H, m)6.20 (1H, d, J=7.59Hz)6.73-6.88(3H,m)7.40- 7.75 (4H, m)
실시 예	구 조 식	MS	NMR(5value)
265			CDCl30.20-4.93 (16H, m)1.28 (3H, t, J=7Hz)1.44, 1.45 (9H, each s)3.84 (3H, s)3.86 (3H, s)4.14 (2H, q, J=7Hz)6.14 (1H, m)6.85-7.56 (7H, m)
266			CDC130.65-4.87 (28H, m)3.83, 3.84, 3.86(6H, each s)6.10-6.19 (1H, m) 6.84-7.56 (7H, m)
267			CDCl31.39 (9H, s)2.08, 2.10 (3H, each s)2.93-5.19 (17H, m)3.49 (3H, s) 3.55 (3H, s)6.15 (1H, d, J=8Hz)6.90-7.58 (7H, m)
268			CDC131.40 (9H, s)2.09 (3H, s)2.90-5.11 (15H, m)3.55 (3H, s)3.85 (3H, s) 6.03 (1H, m)6.86-7.58 (7H, m)
실시 예	구 조 식	MS	NMR(ôvalue)
269			CDC131.46 (9H, s)2.09 (3H, s)2.12 (3H, s)2.80-3.65 (10H, m)4.35-4.55 (12H, br)4.79 (2H, m)5.11 (2H, s)5.99 (1H, br)7.33-7.58 (4H, m)
270			CDC131.31 (3H,t,J=7.lHz)1.44~3.58 (21H, m)3.86 (6H,d,J=4.6Hz)4.15- 4.97 (5H, m)6.11 (1H,d,J=7.2Hz)6.88~7.56 (7H, m)
271			CDC131.24-2.18 (19H, m)2.50-3.04 (6H, m)3.41-3.86 (8H, m)4.14-4.99 (8H, m)6.09-6.18 (2H, m)6.85-7.65 (7H, m)
272			CDC131.21-1.47 (12H, m)2.99-3.20 (3H, m)3.66-5.15 (13H, m)6.80-7.60 (11H, m)
실시 예	구 조 식	vis i	NMR(6value)
273			CDC131.42 (9H, s)2.08, 2.09 (3H, each s)2.95-3.70 (10H, m)3.86 (3H, s) 3.88 (3H, s)3.90 (3H, s)4.65-4.95 (3H, m)6.11 (1H, bs)6.64 (1H, d,J=8.4Hz) 3.94 (1H,t,J=7.3Hz)7.35-7.65 (4H, m)
274			CDC131.20-1.95 (13H, m)2.80-4.00 (16H,m)4.55-5.00 (3H, m)6.14 (1H, ,J=8Hz)6.80-6.95 (2H, m)7.04 (1H, t,J=7.9Hz)7.35-7.55 (4H, m)
275		- (0	CDCl30.04 (6H, s)0.88, 0.90 (9H, each s)1.00-1.75(13H, m)2.95-4.00 13H,m)4.55-5.00 (3H, m)6.15 (1H, d,J=7.3Hz)6.80-7.15 (3H, m)7.30-7.60 4H, m)
276		3	CDC131.44 (9H, s)2.07 (3H, s)2.30-2.52(4H,m)2.75(2H,t,J=5.9Hz)2.90- 3.00(2H,m)3.20-3.70(4H,m)3.86(3H,s),3.84 (3H,s)4.10-4.23(2H, m)4.50- 4.70(1H,m)4.80-5.00 (2H, m)6.10-6.20 (1H, m)6.87-7.60 (7H, m)
실시	구 조	AS I	MR(ôvalue)

예	식		
27	7	·	CDC130.83-1.07 (3H,m)1.22-1.38 (3H,m)1.45,1.41(9H, eachs)1.67-2.00 (5H, m)2.80-3.13(2H,m)3.43-3.60(2H,m)3.83(3H,s),3.85 (3H,s)4.10-4.30 (2H, m)4.50-5.00(4H,m)6.00-6.10 (1H, m)6.85-7.63 (7H, m)

시험에 1트롭힌 및 트립신 저해의 C_{50} 의 측정축정은 마이크로타이터 플레이트심에서, 실몬에서 실시했다. 50% 메탄율C 용해한 각농도의 확합물 20 μ 를 160 μ 의 0.05M 트리스염산염 완충액/0.125M NaCi (pH 8.0, 0.25mM의 발색성 기질 N-벤조일 - Phe - Val - Arg - p-니트로아닐리드를 함유한다)와 혼화했다. 이어서, 20 μ 의 인간 트롭힌 또는 소 트립신 (각각 최종농도 0.5 NIH 단위/때, 1 단위/때)를 첨가하고, 효소반용을 개시시켰다. 30분간의 인큐베이션후, 마이크로타이 플레이트 리더로 405 nm에서 흡광도를 측정하고, 효소에 의한 기질의 분해를 흡광도의 증대로서 잡았다. 저해제가 없는 우의 효소활성을 100%로 하고, 효소활성의 50%저해를 일으키는 저해제 농도를 IC

50으로 했다. 결과를 표 1에 나타냈다.

[班1]

실시예	IC50(M)					
결사해	트롬빈	트립신				
3	4.9×10-9	3.0×10-7				
10	1.9×10-7	2.7×10-6				
12	2.1×10-8	2.2×10-7				
14	2.8×10-8	2.3×10-7				
16	3.9×10-8	7.7×10-7				
18	3.6×10-8	2.3×10–6				
20	3.3×10–8	1.4×10-6				
22	5.6×10-8	3.4×10-6				
25	6.5×10-9	4.8×10-7				
200	4.6×10 -9	1.3×10-7				
169	6.9×10-9	1.5×10~7				
201	7.2×10-9	2.4×10-7				
180	7.3×10-9	1.1×10-7				
197	1.0×10-8	2.0×10-7				
170	1.6×10-8	1.1×10-7				
176	1.8×10-8	4.5×10-7				
168	2.3×10-8	4.9×10-7				

시험에 2숫컷 스프라그 - 도레이 (Sprague - Dawley) 랫트 (190~280 g, 7~8주령, 일본 참스 리버사)를 1주간 이상 순한 후, 실험전일 1일 단식시켰다. 물은 자유 섭취하도록 했다. 방은 실은 24±2℃, 습도 55±5%, 조명시간 5:00~19:00를 했다.

혈장 트콤빈 시간(TT)은 자동혈액응고측정장치 KC-10A(Amelung사)를 사용하여 측정했다. 혈액을 시트르산나트륨 수용 (3.2%, 혈액 9용량에 대하여 1용량)과 혼화하고, 빙상 보존, 원심분리하여 혈장을 얻었다. 혈장은 TT측정까지 ~20℃로 보존했다. 혈장을 오우렌(Owren) 완충액(베링거 만하임사)으로 5배 회석하고, 그의 100 ㎡를 2분간, 37℃에서 인큐베이트 고, 인간 트롬빈 (100 ㎡, 20 NIH 단위/㎡ 트리스완충액, 시그마사)와 혼화하였다. 최대 300초를 한도로서, 37℃에서 응. 시간을 측정하였다. 동일 검체를 2중축정하고, 평균치를 구하였다.

피험화합을을 염산산성 1%카르복시셀루로오즈 나트륨 수용액에 용해하고, 50 mg/ml제로 하였다. 랫트에 피험화합을 10 mg/kg 용량을 경구투여로 단회투여하였다. 투여전 및 투여 0.5, 1, 2, 4시간후에 혈액표본 (0.45 ml)을 좌심실에서 시트 산 채취하고, 혈장 TT를 측정하였다. 측정된 TT치에서 피험화합을 투여전후에서의 TT치의 비(TT ratio)를 산출하였다. 결물 표 2에 나타낸다.

[丑 2]

	TT ratio .
	0.5 1 2 4(시간)
실시에 3의 화합물	4.3 6.7 1.9 1.2

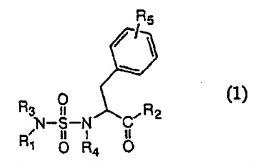
산업상이용가능성

본 발명의 술파미드 유도체 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물은 우수한 항트름빈 활성을 나타내며, 육이 경구가능하고 부작용 적은 약제로서 항혈전치료제 등의 의약으로서 유효하다.

(57)청구의 범위

청구항1

다음 일반식 (I)



[식중, R_1 은 수소원자, 저급알킬기 또는 아미노보호기를 나타내며, R_2 는 치환기를 갖고 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어 좋은 절소원자 함유 복소환을 나타내고, R_3 는 기 $A-(CH_2)_m-$ (여기서, A는 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 처환되어 있어 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 목소환 또는 치환되어 있어도 좋은 저급시글로알킬기를 나타내고, m은 0-6의 정수를 타내며, 또한 $-(CH_2)_m-$ 부분은 1개 이상의 치환기로 치환되어 있어도 좋다), 수소원자 또는 치환되어 있어도 좋은 저급시킬기를 나타내고, R_4 는 수소원자 또는 저급알킬기를 나타내고, R_5 는 기 $-C(=NR_8)NH_2$, 기 $-NH-C(=NR_8)NH_2$ 또는 기 $-(CH_2)_n-NHR_8$ (여기서, R_6 는 수소원자, 저급알킬기, 히드록시기, 아실기, 아실옥시기, 저급알콕시기, 저급알콕시카르보시기, 저급알콕시키, 또는 저급히드록시알킬카르보실옥시기를 나타내고, R_5 은 0-2의 정수를 나타내며, 또한-1-20 (1-21 (1-22) (1-23) (1-24) (1-23) (1-24

청구함2

제 1항에 있어서, R_3 중의 A가 치환되어 있어도 좋은 아릴기인 화합을 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수1물

청구항3

제 1항에 있어서, R₃중의 A가 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환인 화합물 또는 그의 약제학적으는 허용되는 열 또는 그의 수화물.

청구항4

[식중, (유₇)_{sub}는 기 (2)~(6)중의 탄소원자에 결합하는 1개 이상의 임의의 수소원자가 동일 또는 상이한 R₇로 치환되어 ! 어도 좋은 것을 의미하고, R₇는 치환되어 있어도 좋은 지급일킬기, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어도 좋은 라르막시기, 치환되어 있어도 좋은 하일지, 치환되어 있어도 좋은 아이노기, 치환되어 있어도 좋은 아이노이노이 있어도 좋은 이 이노 한 이 있어도 좋은 아이노이 있어도 좋은 이노하나이고, 이노 등을 또는 상이한 것으로서, 0~5의 정수를 나타내다, 다만, 다하기 1, 2, 3, 4 또는 5의 어느 하나이다)의 어느 나로 표시되는 화함을 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

참구함5

제 1항에 있어서, R_5 가 기-C(=N R_6)N H_2 (여기서, R_6 는 수소원자, 저급알킬기, 히드록시기, 아실기, 아실옥시기, 저급알시기, 저급알콕시카르보닐기, 저급알콕시카르보닐옥시기, 또는 저급히드록시알킬카르보닐옥시기를 나타낸다)인 화합물는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화롭.

청구항6

제 1항, 제 2항 또는 제 4항에 있어서, R_3 중의 A가 치환되어 있어도 좋은 아릴기이며, 또한 R_2 가 기 (2) \sim (6)

(CH₂)
$$_{P}$$
(CH₂) $_{P}$ (CH₂) $_{S}$ (CH

[식중, (R₇)_{Sub}는 기 (2)~(6)중의 탄소원자에 결합하는 1개 이상의 암의의 수소원자가 동일 또는 상이한 R₇로 치환되어 : 이도 좋은 것을 의미하고, R₇는 치환되어 있어도 좋은 저급알킬기, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어도 좋은 라르알콕시기, 치환되어 있어도 좋은, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환, 산소원자, 히드록시기, 치환되어 있어도 좋은 아기, 치환되어 있어도 좋은 아미노기, 치환되어 있어도 좋은 카르복실기, 치환되어 있어도 좋은 아이노기, 치환되어 있어도 좋은 카르복실기, 치환되어 있어도 좋은 아리알킴슬포닐기, 처합되어 있어도 좋은 아림슬포닐기, 저급함꼭시알킬기, 저급하드록시알킬기, 저다마노알킬기, 저급하드록시알킬기, 저다마노알킬기, 저급하드록시알킬기, 저급하므록실알킬기, 저급하므로실당이미노알킬기를 나타내고, B는 탄소원자, 산소원자, 황원자 또는 NR₈

(여기서, R₈은 수소원자, 치환되어 있어도 좋은 저급암됩기, 아미노보호기, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어 좋은 아실기, 치환되어 있어도 좋은 슬포널기, 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환을 나타낸다)을 나타내며, p 및 q는 동일 또는 상이한 것으로서, 0~5의 정수를 나타내나, 다만, p+q가 1, 2, 3, 4 또는 5의 어느 하나이고, 및 s는 동일 또는 상이한 것으로서, 0~5의 정수를 나타내나, 다만, r+s가 0, 1, 2, 3, 4 또는 5의 어느 하나이다)의 어느 나로 표시되는 화합을 또는 그의 약제학적으로 허용되는 명 또는 그의 수화물.

청구함7

제 1함, 제 3항 또는 제 4항에 있어서, R₃중의 A가 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환이며, 또한 F 가 기 (2)~(6)

$$(CH_{2})P_{7}(R_{7}) \text{ sub} \qquad (CH_{2})r \qquad B \qquad (CH_{2})r \qquad (CH_{2})s \qquad (CH_{2})r \qquad (CH_{$$

[식중. (유₇)_{sub}는 기 (2)~(6)중의 탄소원자에 결합하는 1개 이상의 임의의 수소원자가 동일 또는 상이한 R₇로 치환되어 ! 어도 좋은 것을 의미하고, R₇는 치환되어 있어도 좋은 저급알킬기, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어도 좋은 아이노기, 치환되어 있어도 좋은 아이노의 기, 저급하드록시알킬기, 저급하드록시알킬기, 저급하드록시알킬기, 저다하드록시알킬기, 저다마노알킬기, 저급카르복실알킬기, 저급카르보닐아미노알킬기를 나타내고, B는 탄소원자, 산소원자, 황원자 또는 NR₈ (여기서, R₈은 수소원자, 치환되어 있어도 좋은 저급알킬기, 아미노보호기, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어 좋은 아일기, 치환되어 있어도 좋은 소문님기, 치환되어 있어도 좋은 아일기, 치환되어 있어도 좋은 나타내다)을 나타내다, 한 등일 또는 상이한 것으로서, 0~5의 정수를 나타내다, 다만, 1+c가 1, 2, 3, 4 또는 5의 어느 하나이고, 및 s는 동일 또는 상이한 것으로서, 0~5의 정수를 나타내다, 다만, 1+c가 0, 1, 2, 3, 4 또는 5의 어느 하나이다)의 어느 나로 표시되는 화합물 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구항8

제 1항, 제 2항 또는 제 5항에 있어서, R_3 중의 A가 치환되어 있어도 중은 아립기이며, 또한 R_5 가 -C(= NR_6) NH_2 (여기서, R_6 는 수소원자, 저급알킬기, 히드릭시기, 아살기, 아실옥시기, 저급알콕시기, 저급알콕시카르보닐거, 저급알콕시카르보닐옥시기를 나타낸다)인 화합물 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수 등

청구항9

제 1항, 제 3항 또는 제 5항에 있어서, R_3 중의 A가 처환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어도 좋은 복소환이며, 또한 R_5 가 (= NR_6) NH_2 (여기서, R_6 는 수소원자, 저급암킬기, 하드록시기, 아실기, 아실옥시기, 저급암폭시기, 저급암목시카르보닐기 저급암목시카르보닐기 자급암목시카르보닐기 자급암목시카르보닐옥시기, 또는 저급하드목시알킬카르보닐옥시기를 나타낸다)인 화합물 또는 그의 약제학적으로 허용되는 영 또는 그의 수화물.

월구함10

제 1항, 제 4항 또는 제 5항에 있어서, R₂가 기 (2)~(6)

$$(CH_{2})p_{r}(R_{7})sub - N (CH_{2})r = (CH_{2})r (CH_{2})s$$

$$(CH_{2})q = (CH_{2})r (CH_{2})s$$

$$(CH_{2})r (CH_{2})s = (CH_{2})r (CH_{2})s$$

$$(CH_{2})r (CH_{2})s = (CH_{2})r (CH_{2})s$$

$$(CH_{2})r (CH_{2})s = (CH_{2})r (CH_{2})s$$

$$(R_{7})sub = (CH_{2})r (CH_{2})s$$

$$(R_{7})sub = (CH_{2})r (CH_{2})s$$

$$(CH_{2})r (CH_{2})s = (CH_{2})r (CH_{2})s$$

[식중, (P_r)_{sub}는 기 (2)~(6)중의 탄소원자에 결합하는 1개 이상의 임의의 수소원자가 동일 또는 상이한 R₇로 치환되어 ! 어도 좋은 것을 의미하고, R₇는 처환되어 있어도 좋은 저급일킬기, 치환되어 있어도 좋은 이렇기, 치환되어 있어도 좋은 라르아리기, 치환되어 있어도 좋은 아르기, 치환되어 있어도 좋은 아리기, 치환되어 있어도 좋은 아기, 치환되어 있어도 좋은 아이노기, 치환되어 있어도 좋은 아이노기, 치환되어 있어도 좋은 아일을 모닐기, 지한되어 있어도 좋은 아일을 모닐기, 저급하드록시알킬기, 저급하드록시알킬기, 저급하드록시알킬기, 저다하므로 보일아미노알킬기를 나타내고, B는 탄소원자, 산소원자, 황원자 또는 NR₈ (여기서, R₈은 수소원자, 치환되어 있어도 좋은 저급알킬기, 이미노보호기, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어 좋은 아일기, 치환되어 있어도 좋은 아일기, 치환되어 있어도 좋은 아일기, 치환되어 있어도 좋은 소원자, 치환되어 있어도 좋은 생물리기, 치환되어 있어도 좋은 아일기, 치환되어 있어도 좋은 살모닐기, 치환되어 있어도 좋은 살모닐기, 치환되어 있어도 좋은 나타내다)을 나타내며, p 및 q는 동일 또는 상이한 것으로서, 0~5의 정수를 나타내다, 다만, 마당기 1, 2, 3, 4 또는 5의 어느 하나이고, 및 s는 동일 또는 상이한 것으로서, 0~5의 정수를 나타내다, 다만, 마당기 0, 1, 2, 3, 4 또는 5의 어느 하나이다)의 어느 나이고, 또한 R₅가 -C(=NR₆)NH₂ (여기서, R₆는 수소원자, 저급알킬기, 히드록시기, 아일기, 아일옥시기, 저급알콕시키르보닐기, 저급알콕시키르보닐의기, 저급알콕시키르보닐의기, 저급알콕시키르보닐옥시기, 또는 저급히드록시알킬카르보닐옥시기를 나타낸다)인 화합물 또는 : 의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구항11

제 1항, 제 2항, 제 4항, 제 5항, 제 6항, 제 8항 또는 제 10할에 있어서, $R_{\rm S}$ 중의 A가 치환되어 있어도 좋은 아릴기이며, $\mathfrak L$ 한 $R_{\rm S}$ 가 기 (2) \sim (6)

$$(CH_{2})P, (R_{7})sub \qquad (CH_{2})r \qquad B \qquad (CH_{2})r \qquad B \qquad (CH_{2})r \qquad (CH_{2})s \qquad (CH_{2})r \qquad (CH_{2})s \qquad (CH_{2})r \qquad (CH_{2})s \qquad (CH_{2})r \qquad (CH_{2})$$

[식중, $(P_7)_{sub}$ 는 기 $(2)\sim(6)$ 중의 탄소원자에 결합하는 1개 이상의 임의의 수소원자가 동일 또는 상이한 R_7 로 치환되어 ! 어도 좋은 것을 의미하고, R_7 는 치환되어 있어도 좋은 저급알길기, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어도 좋은 : 급알콕시기, 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환, 산소원자, 히드록시기, 치환되어 있어도 좋은 아기, 치환되어 있어도 좋은 아이노기, 치환되어 있어도 좋은 아이노기, 치환되어 있어도 좋은 아이노기, 치환되어 있어도 좋은 아리올시기, 한로겐원자, : 환되어 있어도 좋은 저급알길습포님기, 처환되어 있어도 좋은 아립술포님기, 저급항목시알킬기, 저급하드록시알킬기, 저아기노알킬기, 저급카르복실알킬기, 저급카르보님아이노알킬기를 나타내고, B는 탄소원자, 산소원자, 황원자 또는 NR_8 (여기서, R_8 은 수소원자, 치환되어 있어도 좋은 저급알킬기, 아미노보호기, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어

좋은 아십기, 치완되어 있어도 좋은 습포날기, 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환을 나타낸다)을 나타내며, p 및 q는 동일 또는 상이한 것으로서, $0\sim5$ 의 정수를 나타내나, 다만, p+q가 1, 2, 3, 4 또는 5의 어느 하나이고, 및 s는 동일 또는 상이한 것으로서, $0\sim5$ 의 정수를 나타내나, 다만, p+q가 0, 1, 2, 3, 4 또는 5의 어느 하나이다)의 어느 나이고, 또한 P_{s} 가 P_{c} 는 (역기서, P_{b} 는 수소원자, 저급알킬기, 히드록시기, 아실기, 아실옥시기, 저급알콕시기, 저금알콕시카르보닐기, 저급알콕시카르보닐목시기, 또는 저급히드록시알콜카르보닐옥시기를 나타낸다)인 화합물 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구항12

제 1항, 제 3항, 제 4항, 제 5항, 제 7항, 제 9항 또는 제 10항에 있어서, R_3 중의 A가 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 복소환이며, 또한 R_2 가 기 (2) \sim (6)

$$(CH_{2})P_{2}(H_{7}) = (CH_{2})r \qquad (CH_{$$

[식종, $(R_r)_{\text{Sub}}$ 는 기 $(2) \sim (6)$ 중의 탄소원자에 결합하는 1개 이상의 임의의 수소원자가 동일 또는 상이한 R_r 로 치환되어 ! 어도 좋은 것을 의미하고, R_r 는 치환되어 있어도 좋은 저급암길기, 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어도 좋은 다리가지, 치환되어 있어도 좋은 아일기, 치환되어 있어도 좋은 아이노기, 지급함으로 사용되어 있어도 좋은 아이노기, 지급함으로 사용되어 있어도 좋은 아이노이기, 지급하드록 사용길기, 저다가 모르겠기, 지급하므로 사용길기, 지급하므로 사용되어 있어도 좋은 지급암길기, 저급하므로 사용되어 있어도 좋은 아이노암길기, 저급하므로 사용되어 있어도 좋은 아이노암길기, 지급하므로 사용되어 있어도 좋은 아이노이 있어도 좋은 사용되어 있어도 좋은 보다 사용되어 있어요. 또한 유일 또는 사용되는 이 나타내다, 다른 사용되어 있어요. 또한 유일 또는 등의 어느 하나이다)의 어느 나이고, 또한 유물가 무슨 사용이 있어요. 유물는 수소원자, 저급알길기, 히드록시기, 아이기, 아이지, 저급알콕시기, 저급알콕시키로보니기, 지급알콕시키로보니의 사용되는 역 또는 그의 수화물.

청구항13

 R_3 가 나프틸메틸기인 제 1항, 제 2항, 제 6항, 제 8항, 또는 제 11항 기재의 화합물 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 는 그의 수화물.

청구함14

 R_2 가 치환되어 있어도 좋은 피페라지닐기 또는 치환되어 있어도 좋은 피페리디닐기인 제 1항, 제 4항, 제 6항, 제 7항, 제 10항, 제 11항 또는 제 12항 기재의 화합을 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구항15

R₂가 N-아세틸피페라지닐기인 제 1함, 제 4항, 제 6항, 제 7항, 제 10항, 제 11항, 제 12항 또는 제 14항 기재의 화합물 는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구함16

R₅가 -C(=NH)NH₂인 제 1항, 제 5항, 제 8항, 제 9항, 제 10항, 제 11항 또는 제 12항 기재의 화합물 또는 그의 약제학적 로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구항17

Nα-(1-나프틸메틸아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구항18

Nα~(벤질아미노슬포널)~3~아미디노페닐알라닌~4~아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수 용

청구항19

Nɑ-(2-나프릴메틸아미노술포닐)-3-아미디노패닐알라닌-4-아세틸피폐라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구함20

Na-(2-시클로핵실애틸아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 열 또는 그의 수화물.

청구항21

Na~(3-페닐~n~프로필아미노슐포닐)~3~아미디노페닐알라년~4~야세릴피페라지도 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구항22

Na-(2-페닐벤질아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 의 수화물.

청구항23

Na-(3-페닐육시벤질아미노술포널)-3-아미디노패닐알라닌-4-아세틸피패라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 5는 그의 수화물.

청구항24

Nα-(4-페닡벤짇아미노술포닡)-3-아미디노페닐말라년-4-아세틸피페라지드 또는 그의 악제학적으로 허용되는 염 또는 의 수화물.

청구항25

Na-(2-폐네틸벤질)아미노슬포널~3-아미디노페널알라년~4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구함26

Na~(2,3~다메톡시벤질아미노술포닐)~3~아미디노페닐알라닌~4~아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구함27

Na-(6-히드록시-1-나프틸메틸아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허워되는 염 또는 그의 수화물.

성구항28

Na~(1-나프틸에틸(메틸)아미노술포닐)-3-아미디노페닐앓라닌-4~아셰틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 또는 그의 수학물.

청구항29

Na-(3-인돌릴-3-n-프로필아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되어 염 또는 그의 수화물.

청구항30

Nα-(2,2--디페틸에틸아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 5는 그의 수화물.

청구항31

Nα-(N-벤질피콜리딘-2-일-메틸아미노숩포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 8 용되는 염 또는 그의 수화물.

청구항32

Nα~(3-메톡시벤질아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라님~4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구항33

Na-(3-페닐-2-(1-피콜리디널카르보닐)-n-프로필아미노출포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의약제학적으로 허용되는 열 또는 그의 수화물.

청구항34

Na~(3~에록시~2~벤즈티오페닐메틸아미노슬포닐)~3~아미디노페닐알라년~4~아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수확물.

청구형35

Nα-(2~나프틸~2~에틴아미노숩포닐)~3~아미디노페닐알라닌~4~아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구항36

Nɑ~(2-때록시볜질아미노술포닐)~3~아미디노패닐알라닌~4~아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물,

청구항37

Nɑ-(4-디히드로퀴놀릴메릴아마노슬포날)-3-아미디노패날알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되 영 또는 그의 수화물.

청구함38

 $N\alpha$ -(2-에록시벤질아미노슬포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지도 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구항39

Nα-(2-시쯤로핵실옥시에털아미노술포날)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지도 또는 그의 약제학적으로 허용되면 또는 그의 수화물.

청구항40

Na-(2-벤질(벤질)아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구함41

Na-(3,3-디페널-n-프로필아미노술포널)-3-아미디노패널알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구항42

Nα-(1-나프틴메틸아미노슬포닐)-3-아미디노-L-페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 명는 그의 수화물.

청구항43

Nα-(3-브로모-1-나프틸메틸아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제확적으로 허용! 는 염 또는 그의 수화물.

청구항44

Nα-(6-메록시-1-나프릴메틸아미노술포널)-3-아미디노페널일라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용하는 영 또는 그의 수화물.

청구항45

Nα-(4-이소퀴뉼릴메틸아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4~아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 열 또는 그의 수화물.

청구함46

Na-(1-나프틸에틸아미노술포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구함47

Na~(1~나프틸에틸아미노숦포널)~3~아마디노페닐알라닌~4~메틸피페리디드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는의 수화물.

청구항48

Nα-(1-나프틸메틸아미노슐포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-아세틸피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구항49

Na-(1-나프릴에틸아미노습포닐)-3-아미디노페닐알라닌-4-포트일피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화율.

청구항50

Nα-(1-나프틸예틸아미노슐포닐)-3-아이디노페닐앞라닌-4-N,N-디메틸아미노카르보닐피페라지도 또는 그의 약제학적로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구황51

Nα-(1-나프틸메틸아미노숢포닐)-3-아미디노페닐알라년-4-메틸술포날피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 열 또는 그의 수화물.

청구항52

Na-(1-나프틸메틸아미노슬포닐)-3-아미디노페닐알라넌-4-페닐숨포닐피페라지드 또는 그의 약제학적으로 허용되는 열 또는 그의 수화물.

청구함53

Na-(1-나프틸메틸아미노술포닐)-3-아미디노메닐알라닌-4-(p-톨투엔술포닐)피페라지도 또는 그의 약제학적으로 허용는 는 염 또는 그의 수화물.

청구항54

Na-(1-나프틸메립아이노술포닐)-3-아미디노페님알라닌-4-(2-테트라히드로이소퀴노릴)피페라지드 또는 그의 약제학⁸ 으로 허용되는 염 또는 그의 수화뮵.

청구항55

Nα-(1-나프틸메틸아미노슬포닐)-3-아미디노패닐알라닌-4-메톡시카르보닐피페라지도 또는 그의 약제확적으로 허용되면 또는 그의 수화물.

첫구앙56

일반식 (7)

$$R_{3} = 0$$
 $R_{1} = 0$
 $R_{4} = 0$
 $R_{5} = 0$
 R_{5

[식중, R_1 은 수소원자, 저급알킬기 또는 아미노보호기를 나타내며, R_{2a} 는 수소원자 또는 저급알킬기를 나타내며, R_3 는 7 A—(CH₂) $_m$ — (여기서, A는 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 목소환 또는 환되어 있어도 좋은 저급시클로알킬기를 나타내고, m은 0~6의 정수를 나타내며, 또한 -(CH₂) $_m$ —부분은 1개 이상의 치기로 치환되어 있어도 좋다), 수소원자 또는 치환되어 있어도 좋은 저급알킬기를 나타내고, R_4 는 수소원자 또는 저급알킬 또는 아미노보호기를 나타내고, R_5 는 기 -C(=NR $_6$)NH $_2$, 기 -NH+C(=NR $_6$)NH $_2$ 또는 기 -(CH $_2$) $_n$ -NHR $_6$ (여기서, R_6 는 4소원자, 저급알킬기, 히드록시기, 아실기, 아실옥시기, 저급알콕시기, 저급알콕시카르보닐지, 저급알콕시카르보닐옥시기 또는 저급히드록시알킬카르보닐옥시기를 나타내고, n은 0~2의 정수를 나타내며, 또한 -(CH $_2$) $_n$ -부분은 1개이상의 치환로 치환되어 있어도 좋다)를 나타낸다]로 표시되는 화합을 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물.

청구함57

일반식 (8)

[식중, R_1 은 수소원자, 저급암킬기 또는 아미노보호기를 나타내며, R_{2a} 는 수소원자 또는 저급알킬기를 나타내며, R_3 는 7 A— $(CH_2)_m$ — (여기서, A는 치환되어 있어도 좋은 아릴기, 치환되어 있어도 좋고, 또한 축합되어 있어도 좋은 목소환 또는 환되어 있어도 좋은 저급시를로알킬기를 나타내고, m은 0~6의 정수를 나타내며, 또한 $-(CH_2)_m$ — 부분은 1개 이상의 치기로 치환되어 있어도 좋다), 수소원자 또는 처환되어 있어도 좋은 저급암킬기를 나타내고, R_4 는 수소원자 또는 저급알킬 또는 아미노보호기를 나타낸다]로 표시되는 화합물 또는 그의 약제학적으로 허용되는 열 또는 그의 수화물.

청구항58

제 1항 내지 제 55항의 어느 하나에 기재된 화합물 또는 그의 약제학적으로 허용되는 염 또는 그의 수화물을 유효성분으를 함유하는 것을 특징으로 하는 의약 조성물.

점구항59

제 1항 내지 제 55항의 어느 하나에 기재된 화합물 또는 그의 약제학적으로 허용되는 겸 또는 그의 수화물을 유효성분으를 함유하는 것을 특징으로 하는 항트롬빈저해제.

청구함60

제 1항 내지 제 55항의 어느 하나에 기재된 화합을 또는 그의 약제학적으로 허용되는 열 또는 그의 수화물을 유효성분으는 함유하는 것을 특징으로 하는 항혈전 치료제.